19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) No de publication :

2 823 224

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

21) N° d'enregistrement national :

01 04598

(51) Int Cl⁷: C 12 Q 1/68, C 12 N 5/06, 5/10, 15/12, A 61 K 31/708, 38/00, A 01 K 67/027

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22 Date de dépôt : 04.04.01.
- (30) Priorité :

- (7) Demandeur(s): INSTITUT PASTEUR FR.
- Date de mise à la disposition du public de la demande : 11.10.02 Bulletin 02/41.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule
- Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- 72 Inventeur(s): GUENET JEAN LOUIS, MASHIMO TOMOJI, SIMON CHAZOTTES DOMINIOUE, MONTA-GUTELLI XAVIER, FRENKIEL MARIE PASCALE, DESPRES PHILIPPE, DEUBEL VINCENT, BONHOMME FRANCOIS et LUCAS MARIANNE.
- 73 Titulaire(s) :
- 74 Mandataire(s): CABINET ORES.
- UTILISATION DE GENES OAS IMPLIQUES DANS LA SENSIBILITE/RESISTANCE A L'INFECTION PAR LES FLAVIVIRIDAE POUR LE CRIBLAGE DE MOLECULES ANTIVIRALES.
- Molécules d'acide nucléique comprenant les gènes de la famille 2'-5'-oligoadénylate synthétase (OAS) codant pour des protéines impliquées dans la résistance à l'infection par les Flaviviridae, leurs utilisations à des fins diagnostiques ou thérapeutiques; utilisation des produits desdits gènes pour le criblage de molécules antivirales et, pour l'évaluation de la sensibilité à l'infection par les virus de la famille des Flaviviridae, chez l'homme.



MOLECULES D'ADN COMPRENANT LES GENES OAS, LEURS APPLICATIONS ET UTILISATION DES PRODUITS DESDITS GENES

La présente invention est relative à des molécules d'acide nucléique comprenant les gènes de la famille 2'-5'-oligoadénylate synthétase (OAS) codant pour des protéines impliquées dans la résistance à l'infection par les *Flaviviridae*, leurs utilisations à des fins diagnostiques ou thérapeutiques; la présente invention est également relative à l'utilisation des produits desdits gènes pour le criblage de molécules antivirales et, pour l'évaluation de la sensibilité à l'infection par les virus de la famille des *Flaviviridae*, chez l'homme.

La famille des *Flaviviridae* regroupe les virus du genre flavivirus responsables de pathologies humaines graves telles que la dengue, la fièvre jaune, les encéphalites transmises par les tiques, l'encéphalite japonaise, l'encéphalite à West Nile et les virus des hépatites C et G. Si les flavivirus sont susceptibles de provoquer une morbidité et une mortalité importantes chez l'homme, l'infection est généralement asymptomatique et seule une fraction des individus infectés développent une maladie grave.

Les flavivirus sont des petits virus enveloppés. Leur génome est une molécule d'ARN monocaténaire de polarité positive d'environ 11 000 bases. L'ARN génomique est associé à plusieurs copies de la protéine de capside C pour former la nucléocapside; elle est entourée d'une enveloppe virale constituée d'une double couche lipidique issue des membranes du réticulum endoplasmique (RE) dans lesquelles sont ancrées la protéine d'enveloppe E et la protéine de membrane M. L'ARN génomique des flavivirus contient un unique cadre de lecture ouvert d'environ 10500 nucléotides flanqué de deux courtes régions non codantes à ses extrémités 5' et 3'. Le génome est traduit en une polyprotéine d'environ 3400 acides aminés qui est le précurseur des protéines structurales C, prM (le précurseur intracellulaire de M) et E dans sa partie N-terminale et d'au moins sept protéines non structurales (NS) de NS1 à NS5 dans sa partie C-terminale.

De nombreux facteurs semblent intervenir dans la réaction d'un sujet à une infection virale : des facteurs viraux pourraient être responsables de la sévérité de la maladie, alors que la constitution génétique de l'hôte (humain ou mammifère non-humain) contribuerait à la sensibilité ou à la résistance à l'infection.

I

Des modèles murins ont permis d'établir l'existence d'une résistance génétique à l'infection par les flavivirus. Il a été montré que certaines lignées de souris récemment dérivées de l'état sauvage et appartenant aux espèces *Mus musculus musculus* ou *Mus spretus* (Det, BSVR, BRVR, PRI, CASA/Rk et CAST/Ei) sont résistantes à l'infection par les flavivirus, alors que les lignées consanguines de laboratoire les plus courantes qui dérivent majoritairement de l'espèce *Mus musculus domesticus*, n'y résistent pas (Sangster *et al.*, J.Virol., 1993, 67 : 340-347).

La résistance est contrôlée par au moins un locus autosomal dénommé Flv, localisé sur le chromosome 5, chez la souris et trois allèles Flv, Flv et Flv^m confèrent respectivement la sensibilité, la résistance et la résistance intermédiaire à l'infection par les flavivirus. En utilisant une souche du flavivirus de l'encéphalite de la Vallée de Murray et des souris issues du croisement retour de la lignée de souris résistante C3H/RV avec les lignées de souris sensibles C3/He ou BALB/c, le locus Flv a été localisé dans une région de 0,9 cM du chromosome 5, chez la souris, entre les marqueurs D5Mit68 et D5Mit242 (G.R. Shellam et al., Rev. Sci. Tech. Off. Epiz, 1998,17:231-248.).

En dépit de l'existence de ces modèles murins de résistance génétique à l'infection par les flavivirus, aucun gène cellulaire de mammifères impliqué dans la résistance à l'infection par les *Flaviviridae* n'a encore été identifié, de manière certaine au niveau moléculaire. C'est pourquoi les Inventeurs se sont donnés pour but de pourvoir à des outils, aptes à permettre d'évaluer la sensibilité de l'hôte (humain ou mammifère non-humain) dans certaines infections virales particulièrement graves pour l'homme comme celles provoquées par les *Flaviviridae*.

En utilisant un modèle expérimental mettant en œuvre une nouvelle souche neurovirulente et neuroinvasive du virus West Nile, particulièrement virulente et dénommée ci-après souche IS-98-ST1, et des lignées de souris résistantes dérivant de géniteurs sauvages appartenant à l'espèce *Mus musculus musculus* ou *Mus spretus*, croisées en retour avec les lignées sensibles de laboratoire BALB/c ou C57BL/6, les Inventeurs ont précisé la localisation du locus *Flv* dans un intervalle de 0,2 à 0,4 cM du chromosome 5 de souris, comprenant la famille des gènes 2'-5' oligoadénylate synthétase (OAS) et ils ont montré que c'est le gène OAS qui confère la résistance à l'infection par les *Flaviviridae*. Trois isoformes de l'OAS -L1, L2 et L3- ont été

décrites chez la souris (Genbank Data Library n° X55982 [L1], X58077 [2] et M33863 [L3]). Leurs gènes présentent une forte homologie de séquence (plus de 80 %) (figure 1) avec celui de l'OAS p40/p46 humain (Genbank Data Library n° XM-007004 et XM-007005) (figure 2). On ne dispose que de peu d'informations sur les formes L1, L2 et L3 de l'OAS murin.

Le système 2-5A qui implique la famille des gènes OAS et la RNase L participe à la défense de l'hôte contre une infection virale (Castelli et al., Biomed. And Pharmacother., 1998, 52, 386-390). Le système 2-5A est une voie de dégradation des ARNs intracellulaire (pour revue, Rutherford et al., N.A.R., 1991, 9, 1917-1924). L'expression des gènes OAS est induite par les interférons (IFN). Les IFNs appartiennent à un groupe de cytokines qui induisent un état anti-viral dans beaucoup de lignées cellulaires (Goodbourn et al., J. Gene Virol., 2000, 81, 2341-2364). Les deux isoformes α/β composent les IFNs de type I: ils se fixent sur le même récepteur et provoquent des réponses similaires chez l'hôte. Les phagocytes mononucléés et les fibroblastes sont respectivement les principaux producteurs d'IFN-α et d'IFN-β mais certains types cellulaires peuvent produire les deux isoformes. L'infection virale d'une cellule hôte induit la production de l'IFN α/β qui par fixation sur les récepteurs kinases à tyrosine, présents à la surface cellulaire des cellules avoisinantes non infectées, va induire l'expression de plusieurs espèces protéiques qui seront déterminants dans les défenses anti-virales. Une perte de l'homéostasie calcique des cellules neuronales, notamment chez le rat, est aussi capable d'induire l'expression des gènes de la famille OAS (Paschen et al., Neuroscience Letters, 1999, 263, 109-112). Il a aussi été montré que la protéine C du virus de l'hépatite C active le promoteur de l'OAS p40/p46 chez l'homme (Naganuma et al., J. Virol., 2000, 74, 8744-8750).

La molécule OAS produite sous une forme latente devient active en interagissant avec une molécule d'ARN bicaténaire. L'OAS active va alors polymériser l'ATP en oligomères ppp[A2'p]nA[2-5A] qui vont interagir de façon allostérique avec la forme normalement latente de la RNase L (84 kda) pour l'activer. Le site catalytique de la RNase L est localisé dans sa région carboxy-terminale et des séquence répétées de type ankyrine, une région d'homologie aux protéines kinases et un domaine qui est prédit former un doigt de zinc sont aussi retrouvés. La ribonucléase active dégrade les ARN monocaténaires en les clivant au niveau des motifs riches en UA et UU.

Au cours d'une infection virale, la RNase L clive les ARN cellulaires de types messagers et ribosomaux comme les ARN viraux monocaténaires, bloquant ainsi la progression du cycle réplicatif du virus. La RNase L joue aussi un rôle dans la régulation de l'expression des gènes des facteurs pro-apoptotiques tels que Bax et les caspases (Castelli et al, Cell Death and Differentiation, 1998, 5, 313-320; Rush et al., J. Interferon Cytokine Res.,2000, 20, 1091-1100).

Des facteurs capables de réguler la voie OAS ont été mis en évidence. Un inhibiteur de la RNase L murine a été identifié, RNase I. Cet inhibiteur a été montré moduler la répression du gène MyoD, un facteur de transcription spécifique aux cellules musculaires (Bisbal *et al.*, Mol. Cell Biol., 2000, **20**, 4959-4969). La RNase I est aussi induite par le HIV de type 1 et participe ainsi à la diminution de la réponse antivirale de la cellule (Martinand *et al.*, J. Virol., 1999, **73**, 290-296).

Trois domaines conservés ont été identifiés dans la 2'-5'- oligo-adénylate synthétase: une boucle P suivie d'une séquence riche en asparagine dénommée boîte D et une région riche en lysine et en arginine dénommée région KR. Des mutants ponctuels de l'un de ces trois domaines de l'isoforme L1 murine (boucle P:: K67R, K67M, G62A et G63A; boîte D: D76N et D78N; domaine KR: K200R et K200M) ont une activité enzymatique très réduite ou complètement abolie (Yamamoto et al., J. Interferon Cytokine Res., 2000, 20: 337-344).

Les Inventeurs ont mis en évidence des mutations dans la séquence nucléotidique des gènes OAS chez les souris sensibles à l'infection par les *Flaviviridae*; ces mutations inactivent le gène OAS.

Les mutations suivantes, liées à la sensibilité/résistance de l'hôte à l'infection par un *Flaviviridae* ont en particulier été mises en évidence :

délétions dans la séquence codante de l'isoforme L1 des souris sensibles C57BL6 (délétion des nucléotides 100 à 102, 221-232 et 576-577 en référence à la séquence hOAS1 humaine; figures 3A, 3B et 3C).

introduction d'un codon stop prématuré (figure 3B), responsable de la production d'une protéine 2'-5' OAS tronquée inactive, délétée des résidus C-terminaux (252-364 en référence à la séquence hOAS1) (figure 4).

Au sens de la présente invention, on entend par mutation une substitution, une insertion ou une délétion d'au moins un nucléotide d'une région

codante ou non-codante.

Ces éléments ont conduit les Inventeurs à mettre au point un modèle adapté au criblage de molécules aptes à stimuler spécifiquement l'activité des gènes OAS et/ou à la détection des sujets sensibles à une infection par les virus de la famille des *Flaviviridae* et de ce fait mauvais répondeurs à un traitement à l'interféron; la mesure de l'activité 2'-5' OAS chez un individu ou un groupe d'individus représentatifs d'une population humaine permet d'évaluer le risque pour cet individu ou cette population à développer une forme grave de la maladie (forme aiguë mortelle pour les arboviroses ou forme chronique pour l'hépatite C).

En conséquence, la présente invention a pour objet un procédé de criblage de molécules aptes à stimuler un gène de la famille OAS, caractérisé en ce qu'il comprend :

- a) la mise en culture de cellules, issues d'un mammifère non-humain $Fl\sqrt{/Fl}\sqrt{}$ ou $Fl\sqrt{/Fl}\sqrt{}$
- b) l'induction de l'expression des genes OAS par addition d'interféron α ou β ou par un stress calcique, notamment par addition d'EGTA,
 - c) la mise en contact desdites cellules avec la molécule à cribler, et
- d) la mesure de l'activité d'un gène OAS, par comparaison avec un échantillon témoin.

Le dit échantillon témoin est notamment constitué par des cellules de mammifères non-humain Flv^t/Flv^t .

Selon un mode de mise en œuvre avantageux dudit procédé, ledit mammifère non humain Flv/Flv est de préférence une lignée de souris résistantes dérivant de géniteurs sauvages appartenant à l'espèce Mus musculus musculus, ou Mus spretus; elles peuvent de manière encore plus préférée être croisées en retour avec des lignées murines sensibles de laboratoire telles que BALB/c ou C57BL/6, de façon à obtenir des lignées dites congéniques.

Ces lignées pourront être utilisées dans de multiples expériences destinées à analyser les mécanismes de défense de la souris contre les infections virales à *flavivirus* et notamment pour l'analyse de la physiopathogénie de l'infection au niveau cellulaire. Elles pourront aussi servir à la mise au point de thérapeutiques d'un genre nouveau, lorsque les expériences en question nécessiteront l'utilisation de

lots homogènes d'animaux ayant tous la même constitution génétique, afin de comparer leur comportement après infection ou non. Ces animaux, qui par définition seront histocompatibles entre eux et avec l'autre congénique permettront de réaliser, si besoin est, des transferts cellulaires.

Selon un autre mode de mise en œuvre avantageux dudit procédé, ledit gène OAS est un gène autologue.

Selon un autre mode de mise en œuvre avantageux dudit procédé, ledit gène OAS est un gène hétérologue.

Selon un autre mode de mise en œuvre avantageux dudit procédé, l'activité du gène OAS peut-être mesurée par détermination :

- de la quantité de transcrits OAS par des techniques classiques qui en elles-mêmes sont connues de l'homme du métier (*Northern-blot*, RT-PCR...),
- de la quantité de protéines 2'-5'OAS produites, par des techniques classiques qui en elles-mêmes sont connues de l'homme du métier (ELISA, RIA, radioimmunoprécipitation, *Western-blot..*),
- du niveau d'activité 2'-5'OAS, par des techniques classiques qui en elles-mêmes sont connues de l'homme du métier, telles que celles décrites dans Witt et al., J. Interferon Res., 1993, 13, 17-23 ou
- des séquences des ARNm ou de l'ADN génomique, issues des gènes de la famille OAS : mise en évidence éventuelle de l'une des mutations précitées.

La présente invention a également pour objet une molécule d'acide nucléique de mammifère (humain ou non-humain), caractérisée en ce qu'elle est constituée par une séquence d'ADN génomique de 0,2 à 0,4 cM correspondant à un locus de résistance à une infection par un Flaviviridae et en ce qu'elle inclut la famille des gènes OAS sélectionnés dans le groupe constitué par les gènes OAS sauvages et les gènes OAS mutés.

Dans le cas où les gènes OAS sont des gènes sauvages, lesdits individus sont résistants à l'infection par un *Flaviviridae*, dans le cas où les gènes OAS sont des gènes mutés, ils sont, de préférence, inactivés; en conséquence, les individus porteurs desdites mutations sont sensibles à l'infection par lesdits virus.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite molécule, elle comprend la séquence du marqueur *D5Mit368* du chromosome 5 de souris.

La présente invention a également pour objet l'utilisation des molécules d'acides nucléiques sélectionnées dans le groupe constitué par les molécules d'acide nucléique telles que définies ci-dessus, les ADNc desdites molécules et les protéines codées par lesdites molécules pour le criblage de molécules antivirales destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite utilisation, les dites molécules sont, de préférence, des séquences d'ADN génomique des gènes de la famille OAS, les ADNc desdites séquences et les protéines correspondantes.

La présente invention a également pour objet l'utilisation d'un vecteur recombinant comprenant une molécule d'acide nucléique telle que définie cidessus pour le criblage de molécules antivirales destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.

La présente invention a également pour objet l'utilisation de cellules contenant un vecteur recombinant comprenant une molécule d'acide nucléique telle que définie ci-dessus pour le criblage de molécules antivirales destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.

La présente invention a également pour objet l'utilisation d'un mammifère non-humain recombinant comprenant une molécule d'acide nucléique telle que définie ci-dessus pour le criblage de molécules antivirales destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.

La présente invention a également pour objet l'utilisation d'une molécule apte à stimuler un gène de la famille OAS, directement obtenue par le procédé de criblage tel que défini ci-dessus, pour la préparation d'un médicament antiviral, destiné à la prévention et au traitement des infections par les *Flaviviridae*.

La présente invention a également pour objet une molécule d'acide nucléique constituée par un ADNc ou une séquence d'ADN génomique issue d'un gène de la famille OAS comme médicament destiné au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.

La présente invention a également pour objet une protéine codée par un ADNc ou une séquence d'ADN génomique issue d'un gène de la famille OAS

8

comme médicament destiné au traitement des infections par les virus de la famille des Flaviviridae.

La présente invention a également pour objet un procédé d'évaluation de la sensibilité d'un individu à l'infection par un virus de la famille des 5 Flaviviridae et/ou de sa réponse à un traitement par l'interféron, caractérisé en ce qu'il comprend:

- le prélèvement d'un échantillon de cellules sur ledit individu,
- la mise en culture desdites cellules,
- l'induction de l'expression des gènes OAS par addition
- d'interféron α ou β ou par un stress calcique, notamment par addition d'EGTA, et
 - la mesure de l'activité d'un des gènes OAS, par comparaison avec un échantillon de cellules, obtenues à partir d'un sujet témoin résistant à l'infection.

L'évaluation est notamment utile pour évaluer la réponse vaccinale, en vue de mettre au point des souches atténuées plus efficaces.

15 La présente invention a également pour objet des réactifs utiles pour mettre en œuvre l'un des procédés tels que définis ci-dessus : criblage, évaluation ou

Parmi ces réactifs, on peut citer :

- les amorces de séquences SEQ ID NO :5 à SEQ ID NO :22 et
- 20 - les sondes correspondant respectivement aux positions 257-707 du transcrit de l'isoforme L3 murine et aux positions 1379-1874 du transcrit de l'isoforme L2 murine (SEQ ID NO:31-32).

L'activité du gène OAS peut-être mesurée par les techniques telles que définies ci-dessus.

25 La présente invention a également pour objet des cellules eucaryotes transformées, caractérisées en ce qu'elles comprennent une molécule d'acide nucléique de mammifère (humain ou non-humain), telle que définie ci-dessus.

Lesdites cellules sont, de préférence, obtenues par recombinaison homologue à l'aide d'un vecteur approprié, conformément à la technique décrite dans la demande EP 0 419 621 ou le brevet US 5,792 632.

30

La présente invention a, également pour objet des mammifères non-humains transgéniques, caractérisés en ce qu'ils incluent au moins une copie d'une

molécule d'acide nucléique, telle que définie ci-dessus.

De manière préférée, lesdits mammifères, notamment des souris, sont obtenus par injection *in ovo* (technique classique de Brister et al.) d'une molécule d'ADN selon l'invention contenant la région OAS provenant de souris sauvages., c'est-à-dire résistantes à l'infection.

La présente invention a également pour objet des mammifères nonhumains recombinants, caractérisés en ce qu'ils sont porteurs d'au moins un allèle du gène OAS inactivé.

On obtient par exemple des souris *knock-out* pour l'ensemble des gènes OAS, par délétion desdits gènes par la technique cre-LoxP (voir Demande WO 97/06271)

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en œuvre de l'objet de la présente invention, ave références aux dessins annexés dans lesquels :

- la figure 1 illustre la structure de la famille des gènes OAS murins,
- la figure 2 illustre la structure de la famille des gènes OAS humains
- la figure 3 (A, B et C) représente l'alignement de la séquence nucléotidique de l'ADNc des gènes OAS des souris sensibles à l'infection par les Flaviviridae (C57BL/6) et du gène OAS1 humain,
- la figure 4 représente l'alignement de la séquence en acides aminés des isoformes L1, L2 et L3 de la 2'-5' OAS des souris sensibles à l'infection par les *Flaviviridae* (C57BL/6) et de l'isoforme p40/p46 humaine,
- les figure 5A à 5E représentent la comparaison de la séquence en acides aminés des protéines virales de la souche IS-98-ST1 et de la souche New York 1999 (NY99; Genbank AF196835),
- la figure 6 représente la cinétique de mortalité et la cinétique d'apparition des anticorps sériques spécifiques chez souris Flv*/Flv* (BALB/c) infectées par la souche IS-98-ST1 du virus West Nile,
- la figure 7 représente la cinétique de propagation de la souche IS-98-ST1 dans le système nerveux central des souris sensibles (BALB/c),

- la figure 8 représente le protocole expérimental utilisé pour préciser la localisation du locus *Flv* sur le chromosome 5 de la souris et pour établir une lignée congénique BALB/c *Flv*,
- la figure 9 représente la carte génétique du locus Flv, déterminée à partir des souris sensibles, issues du premier croisement en retour entre les lignées résistantes (MAI/Pas et MBT/Pas) et les lignées sensibles (C57BL/6 ou BALB/c). Les cases blanches représentent les allèles BALB/c ou C57Bl/6 et les cases noires représentent les allèles MAI/Pas ou MBT/Pas.
- la figure 10 représente les haplotypes autour du locus Flv déterminant la sensibilité ou la résistance aux Flaviviridae, issus du premier croisement en retour (BC1) entre les lignées résistantes (MAI/Pas et MBT/Pas) et les lignées sensibles (C57BL/6 et BALB/c). Les lignes grisées représentent les allèles (BALB/c ou C57Bl/6) et les lignes noires représentent les allèles MAI/Pas ou MBT/Pas,
- la figure 11 représente la carte génétique et la carte physique du locus Flv et la position du gène OAS dans ce locus,
- la figure 12 représente la distribution des allèles *Flv* chez les souris résistantes et sensibles issues du premier croisement en retour (BC1) entre les lignées résistantes (MAI/Pas et MBT/Pas) et les lignées sensibles (C57BL/6 et BALB/c),
- la figure 13 représente la carte physique du clone BAC RP23-39M18 de souris sensibles (C57BL/6) sur laquelle figure la position des marqueurs de type microsatellite et STS ainsi que la position des gènes OAS murins.
- 1a figure 14 représente la cinétique d'apparition des antigènes viraux dans les cellules Neuro 2a et les neurones primaires de souris sensibles (BALB/c) infectées par le virus West Nile (souche IS-98-ST1).
- la figure 15 représente la mort par nécrose des cellules Neuro 2a infectées par le virus West Nile (souche IS-98-ST1).
- la figure 16 représente l'activité antivirale de l'IFN-α sur les cellules Neuro 2a infectées par la souche IS-98-ST1 du virus West Nile.
- la figure 17 représente les amorces utilisées pour la détection des mutations dans les séquences codantes de l'isoforme L1 des gènes OAS des souris sensibles C57BL6.

Exemple 1: Matériels et méthodes

1) Souris mises en oeuvre

- lignées de souris consanguines sensibles Flv'/Flv' C57BL6 et BALB/c (Janvier).

- lignées de souris résistantes (Flv/Flv), dérivées de souris sauvages appartenant à l'espèce Mus musculus musculus, MAI/Pas (capturées en Autriche dans la région d'Illmitz) et MBT/Pas (capturées en Bulgarie dans la région de General Toshevo), Mus spretus (SEG/Pas et STF/Pas) et Mus musculus domesticus (WMP/Pas) (F. Bonhomme et al., 1996, The laboratory mouse and its wild relatives, « Genetics variants and strains of the laboratory mouse », S.R.M.F. Lyon, S.D.M. Brown, Oxford University Press, Oxford, 1577-1596).

2) Virus

a) isolement, amplification, purification et titration

Le virus West Nile (WN) a été obtenu à partir du système nerveux central d'une cigogne manifestant des troubles neuropathologiques sévères en septembre 1998, à Eilat (Israël). L'infection de cellule VERO par cet isolat est cytolytique et l'immunofluorescence indirecte avec un ascite de souris immun spécifique du virus West Nile est positive à 100 %. Le virus produit sur cellules VERO a été récolté et amplifié sur cellules de moustiques AP61 Desprès et al., *Virology*, 1993, 196, 209-219).

Le passage 1 (ou P1) du virus WN sur cellules AP61 a été récolté 3 jours après l'infection; il possède un titre de 2,5 x 10⁸ UFF/ml (Unité Formant Foyer) par la technique de titration sur cellules AP61 décrite dans Desprès et al. (*Virology*, 1993, 196, 209-219). L'inoculum P1 du virus WN sur cellules AP61 a été identifié comme la souche IS-98-ST1.

Un P2 a été obtenu, à partir de cellules AP61 infectées par la souche IS-98-ST1, P1 (titre: 6 x 10⁷ UFF/ml). L'inoculum P2 de IS-98-ST1 est utilisé pour les épreuves de sensibilité à l'infection virale chez les souris adultes.

Un inoculum viral P3 de la souche IS-98-ST1 avec un titre de 5 x 10⁷ UFF/ml a été produit sur cellules AP61. Une préparation virale hautement purifiée, obtenue selon le protocole de purification des flavivirions décrit dans Desprès et al. (*Virology*, 1993, 196, 209-219) a été obtenue à partir de 20 boites de 150 cm² de cellules AP61 récoltées 3 jours après l'infection par l'inoculum P3 du virus WN

souche IS-98-ST1 (multiplicité d'infection de 0,4). La souche IS-98-ST1 purifiée en gradient de saccharose a un titre final de 2×10^{10} UFF/ml.

Les ARNs extraits de ce virus purifié sont utilisés pour amplifier les ADNc correspondant aux protéines virales C, prM et NS1.

b) Séquençage de l'ARN viral

Le génome viral a été extrait à partir du surnageant de culture des cellules VERO infectées de l'exemple 1 à l'aide du kit "QIAamp Viral RNA" (QIAGEN), en suivant les instructions du fabricant. 6 produits RT-PCR chevauchants ont été amplifiés à partir de ces ARNs en utilisant les amorces décrites par Lanciotti et al. (Science, 199, 286:2333-). Les extrémités 5' et 3' du génome viral ont été amplifiées à l'aide d'amorces synthétisées d'après la séquence de la souche WN-NY99 (Genbank n° AF202541). Les ADNc obtenus ont été purifiés par chromatographie échangeuse d'ions et précipités dans 2 volumes d'isopropanol. Ensuite les ADNc ont été séquencés sur les deux brins en utilisant le kit "Taq Dye Deoxy Terminator Cycle Sequencing" (PERKIN ELMER CORP./APPLIED BIOSYSTEM) et les amorces espacées de 400 paires de bases sur le génome viral (Lanciotti et al., précité). Le séquençage a été réalisé avec 0,2 pmoles d'ADNc purifié et 30 pmoles d'amorces, en suivant le protocole recommandé par le fabricant. L'alignement des séquences est réalisé à l'aide du logiciel CLUSTAL W.

La séquence génomique complète de la souche IS-98-ST1 du virus West Nile correspond à la séquence SEQ ID NO :1.

L'alignement des séquences en acides aminés de la souche IS-98-ST1 et de la souche NY99, présentée à la figure 5, montre que la souche IS-98-ST1 isolée en Israël en 1998 et la souche NY-99 isolée à New York en 1999 sont très proches (divergence de moins de 0,2% au niveau des séquences en acides aminés).

Cependant, les différences observées dans la souche IS-98-ST1, respectivement dans les protéines E (A₅₁), NS1 (N₁₇), NS2A (R₁₆₄), NS2B (G₈₂, E₈₃), NS3 (P₄₉₆, E₅₂₁) et NS5 (S₅₄, N₂₈₀, A₃₇₂) sont potentiellement responsables de la neuro-virulence et des propriétés neuroinvasives observées avec cette souche et peuvent servir de marqueur de virulence du virus West Nile.

3) Cellules

Des neurones primaires, des cellules endothéliales et des astrocytes

du système nerveux central de souris sensibles homozygotes pour l'allèle Flv [Swiss ou BALB/c (Janvier)] et de souris résistantes homozygotes ou hétérozygotes pour l'allèle Flv sont isolés d'embryons de 14 jours. Les neurones primaires sont mis en culture en milieu Neuobasal (Gibco BRL) supplémenté avec 20% de facteur de différenciation B27, 20 mM de glutamine et 40 mg/l de gentamycine comme antibiotique.

Des cellules de neuroblastome murin Neuro 2a (10⁴ cellules/cm²) sont cultivées en Labtek à 8 chambres (Nunc) en milieu MEM (GIBCO BRL) supplémenté avec 10% de sérum de veau fœtal (EUROBIO) et 1% d'acides aminés non essentiels (GIBCO BRL).

Des cellules d'hépatome humain HepG2 (ATCC n° HB8065) sont cultivées dans les conditions classiques telles que décrites dans Marianneau et al., *J. Virol.*, 1996, 77, 2547-2554.

4) Produits

L'interféron α (INF α A/D) est fourni par la société Biosource (PHC4044) et l'EGTA par SIGMA.

<u>Exemple 2</u>: Les souris de lignées sauvages et de lignées consanguines de laboratoire se différencient par leur sensibilité à l'infection par la souche neuroinvasive IS-98-ST1 du virus West Nile.

1) Les lignées de souris sensibles.

Des souris BALB/c âgées de 6 semaines sont inoculées par la voie intrapéritonéale avec 100 UFF de la souche IS-98-ST1 virus West Nile (UFF:DL50 = 10), préparée comme décrit à l'exemple 1.

Ces souris meurent à 100% avec un temps moyen de mortalité de 9 ± 2 jours (figure 6).

La cinétique de propagation de la souche IS-98-ST1 dans le système nerveux central de la souris sensible (BALB/c) a été analysée à partir des extraits de cerveau des souris infectés titrés sur cellules AP61, selon la technique décrite dans Després et al. (*J. Virol.*, 1998, 72, 823-829), précité. Les résultats montrent que le virus est détecté dans le système nerveux central (SNC) murin au 5^{ème} jour de l'infection et la production virale est maximale au 7^{ème} jour (Figure 7). Au 9^{ème} jour de l'infection, le virus n'est plus détecté dans le SNC murin (Figure 7).

La réplication du virus WN dans le SNC et les organes périphériques

des souris infectées par la souche IS-98-ST1 est également détectée par immunohistologie, selon les protocoles classiques tels que décrits dans Després et al., 1998 (précité)et par hybridation *in situ*, selon les protocoles décrits à l'exemple 1.

Les anticorps sériques spécifiquement dirigés contre les protéines du virus WN sont titrés par ELISA selon le protocole décrit dans Després et al., 1993 (précité), en utilisant la souche IS-98-ST1 purifié sur gradient de saccharose telle que décrite à l'exemple 1, comme antigène. Les résultats montrent que les anticorps sériques apparaissent au 5^{ème} jour de l'infection et sont significativement détectés au 7^{ème} jour (figure 6).

2) Les souris de lignées résistantes.

Les souris des lignées SEG, WMP, STF et MAI qui dérivent de souris sauvages sont inoculées par la voie intrapéritonéale, avec 1000 UFF (100 DL50) de la souche IS-98-ST1 préparée selon le protocole décrit à l'exemple 1.

Contrairement aux souris de laboratoire qui sont sensibles à l'infection par la souche IS-98-ST1 et meurent en une dizaine de jours, ces souris dérivant de souris sauvages sont résistantes à l'inoculation de la souche IS-98-ST1 et néanmoins permissives à la réplication de la souche IS-98-ST1. En effet, l'infection virale des souris dérivant de souris sauvages est asymptomatique bien que le virus se multiplie in toto comme le démontre la production d'anticorps sériques anti-WN à hauts titres; en ELISA, les titres des sérums à la dilution 1:100 pour 10⁶ UFF de virion purifié IS-98-ST1 sont supérieurs à 1 unité de D.O. à 450 nm.

Les souris résistantes à l'infection virale sont utilisées pour la production de sérums immuns spécifiquement dirigés contre les protéines de la souche IS-98-ST1 du virus WN. Trois semaines après inoculation du virus WN, les sérums prélevés de souris résistantes (0,045 ml par souris) sont mélangés, décomplémentés 30 min à 56°C puis dilués au 1:10 dans du DPBS* (V/V) supplémenté avec 0,2% (V/V) de Sérum Albumine bovine (Life Technologies) et 0,05% (P/V) d'azide de sodium. Les sérums dilués sont répartis en 0,2 ml et conservés à -20°C. Les sérums immuns dirigés contre la souche IS-98-ST1 sont utilisés aux dilutions finales de 1:500 pour l'immuno-fluorescence indirecte et au 1:1000 pour l'immunoprécipitation des protéines virales radiomarquées.

Exemple 3: Localisation du locus Flv dans une région de 0,2 à 0,4 cM du

chromosome 5 de souris contenant le gène OAS.

1) Méthodes

a) <u>Modèle d'analyse de la résistance à l'infection par les Flaviviridae (figure 8)</u>

Des souris mâles des lignées résistantes MAI/Pas et MBT/Pas sont croisées avec des souris femelles des lignées sensibles C57BL/6 et BALB/c. Les souris mâles de la génération F1 sont croisées en retour avec des souris femelles des lignées résistantes C57BL/6 et BALB/c pour donner une génération de souris de premier de premier croisement en retour (BC1).

Des souris BC1 âgées de 5 semaines sont inoculées par voie intrapéritonéale avec la souche IS-98-ST1, préparée selon le protocole décrit à l'exemple 1, dans les conditions décrites à l'exemple 2.

Les animaux sont observés tous les jours et les taux de mortalité et de survie sont déterminés 14 jours après l'infection.

b) génotypage des allèles Flv

Les allèles Flv des individus BC1 ont été cartographiés par PCR génomique à l'aide d'amorces spécifiques de 16 microsatellites du chromosome 5 (Catalogue Research Genetics) entourant le locus Flv (figures 9-11), selon les techniques courantes de biologie moléculaire en utilisant les protocoles standards tels que ceux décrits dans Current Protocols in Molecular Biology (Frederick M. AUSUBEL, 2000, Wiley and son Inc, Library of Congress, USA).

2) Résultats

L'analyse de la distribution des allèles Flv chez les souris BC1 sensibles et résistantes à l'infection par la souche IS-98ST1 montre qu'un allèle Flv est suffisant pour conférer la résistance à l'infection (figure 12). Les résultats montrent également que dans ce modèle il existe une corrélation parfaite entre le phénotype résistant et la présence de l'allèle Flv et une corrélation presque parfaite entre le phénotype sensible et l'absence de l'allèle Flv (figure 12).

Le génotypage des allèles $Fl\nu$ montre que le locus $FL\nu$ est localisé dans une région de 0,2 à 0,4 cM contenant le gène OAS1 (figures 9-11).

Exemple 4: Les souris sensibles à l'infection par les Flaviridae possèdent un gène OAS muté.

1) Méthodes

La séquence génomique du gène OAS des souris sensibles (C57BL/6) a été déterminée à partir de la séquence du clone BAC RP23-39M18 (figure 11) selon les techniques courantes de biologie moléculaire en utilisant les protocoles standards tels que ceux décrits dans *Current Protocols in Molecular Biology* (Frederick M. AUSUBEL, 2000, Wiley and son Inc, Library of Congress, USA).

Les ADNc de l'isoforme L1 du gène OAS murin ont été amplifiés par RT-PCR (kit Titan One Tube RT-PCR; Roche Biochemicals n° 1939 823) et séquencés par la technique de séquençage automatique (Automat) à l'aide des amorces suivantes (voir figure 17):

Exon 1

F1 (SEQ ID NO:9) et R1 (SEQ ID NO:10) : produit d'amplification de 258 pb

F1 (SEQ ID NO:9) et R2 (SEQ ID NO:11) : produit d'amplification de 396 pb

Exon 2

F2 (SEQ ID NO:12) et R3 (SEQ ID NO:13) : produit d'amplification de 297 pb

 $\mbox{F2} \quad (\mbox{SEQ} \quad \mbox{ID} \quad \mbox{NO:12}) \quad \mbox{et} \quad \mbox{R4} \quad (\mbox{SEQ} \quad \mbox{ID} \quad \mbox{NO:14}): \quad \mbox{produit} \\ \mbox{d'amplification de 515 pb} \quad \mbox{}$

Exon 3

 $\mbox{F3} \ \mbox{(SEQ ID NO:15)} \ \mbox{et} \ \mbox{R5} \ \mbox{(SEQ ID NO:16)} \ : \ \mbox{produit} \\ \mbox{d'amplification de 288 pb}$

 $\mbox{F3} \quad (\mbox{SEQ} \quad \mbox{ID} \quad \mbox{NO:15}) \quad \mbox{et} \quad \mbox{R6} \quad (\mbox{SEQ} \quad \mbox{ID} \quad \mbox{NO:17}): \quad \mbox{produit} \\ \mbox{d'amplification de 501 pb} \quad \mbox{}$

F4 (SEQ ID NO:18) et R5 (SEQ ID NO:16) : produit d'amplification de 112 pb

 $$\rm F4\ (SEQ\ ID\ NO:18)\ et\ R6\ (SEQ\ ID\ NO:17):\ produit}$ d'amplification de 325 pb

Exon 4

 $$\rm F5$$ (SEQ ID NO:19) et R7 (SEQ ID NO:20) : produit d'amplification de 244 pb

. F5 (SEQ ID NO:19) et R8 (SEQ ID NO:21): produit d'amplification de 418 pb

 $$\rm F6\ (SEQ\ ID\ NO:22)\ et\ R7\ (SEQ\ ID\ NO:20)\ :\ produit}$ d'amplification de 156 pb

F6 (SEQ ID NO:22) et R8 (SEQ ID NO:21): produit d'amplification de 340 pb

2) Résultats

L'alignement de la séquence de l'ADNc des isoformes L1, L2 et L3 du gène OAS des souris sensibles (C57BL/6) avec la séquence de l'ADNc de l'isoforme L1 humaine (figure 3A, 3B et 3C) montre que l'isoforme L1 des souris sensibles possède 3 délétions (nucléotides 100 à 102, 221-232; 576-577) et un codon stop prématuré en phase, situé en position (807-809).

L'alignement des séquences en acides aminés des isoformes des isoformes L1, L2 et L3 du gène OAS des souris sensibles (C57BL/6) avec la séquence de l'isoforme L1 humaine (figure 4) montre que l'isoforme L1 des souris sensibles correspond à une isoforme L1 tronquée de la région C-terminale, laquelle région C-terminale comprend la séquence conservée RPVILDPADPT qui est impliquée dans l'activité enzymatique de la 2'-5' OAS. De plus, l'isoforme L1 des souris C57BL/6 ne possède pas les 4 premiers acides aminés GSSG du domaine GSSGKGTTLRGRSDADLVVF qui sont impliqués dans l'activité enzymatique de la 2'-5' OAS.

Exemple 5 : Modèle cellulaire d'étude de l'activité des gènes OAS

1) <u>Infection de cultures primaires et de lignées cellulaires par la souche IS-98-ST1 du virus West Nile</u>

a) Matériels et méthodes

a₁) cultures primaires

Des neurones primaires et des astrocytes du SNC de souris sensibles homozygotes pour l'allèle *Flv'* (souris Swiss, Janvier) sont préparés selon les protocoles classiques tels que décrits à l'exemple 1. Les cellules sont infectées par la souche IS-98-ST1 à une multiplicité d'infection de 20 UFF par cellule (m.i. de 20). L'effet

cytopathique est observé en microscopie optique, la production virale est analysée par titration sur cellules AP61 comme décrit précédemment à l'exemple 1 et l'expression des antigènes viraux est analysée par radioimmunoprécipitation à l'aide d'un sérum immun de souris anti-West Nile, selon les protocoles classiques tels que décrits dans Duarte Dos Santos et al. (*Virology*, 2000, 274, 292-308).

Les résultats montrent que 80% des neurones en culture produisent les antigènes viraux :

- leur profil en gel de polyacrylamide-SDS est présenté à la figure 14A.
- la production virale est de [3,0 \pm 1,5] x 10⁶ UFF/ml après 20 h d'infection et de [7,0 \pm 0,5] x 10⁷ UFF/ml à 40 h.
- les effets cytopathiques (ECPs) de type nécrotique sont observés après 48 h d'infection virale.

En revanche, les astrocytes du SNC murin ne sont pas permissifs à la réplication du virus WN souche IS-98-ST1.

a₂) lignées cellulaires

Des cellules de neuroblastome murin Neuro 2a et des cellules d'hépatome humain HepG2, cultivées dans les conditions classiques telles que décrites dans Duarte Dos Santos et al. (précité) sont infectées à différentes multiplicité d'infection par le virus WN souche IS-98-ST1, préparé comme décrit à l'exemple 1. L'effet cytopathique est observé en microscopie optique, la production virale est analysée par titration sur cellules AP61 comme décrit précédemment à l'exemple 1 et l'expression des antigènes viraux est analysée par radioimmunoprécipitation à l'aide d'un sérum immun de souris anti-West Nile, selon les protocoles classiques tels que décrits dans Duarte Dos Santos et al., précité.

Les résultats montrent que les cellules de neuroblastome murin Neuro 2a sont permissives à la réplication de la souche IS-98-ST1 du virus WN. Une m.i. de 4 est nécessaire pour infecter 80% des cellules Neuro 2a en monocouche. La production virale est de 10⁷ UFF/ml (m.i. de 4) après 40 h d'infection et la mort cellulaire par nécrose est massive (Figure 15). La cinétique de production des antigènes majeurs prM, E et NS1 à partir de la polyprotéine virale présentée dans la figure 4B. montre que le demi-temps de formation de la glycoprotéine d'enveloppe E est

d'environ 30 min. La protéine E de la souche IS-98-ST1 semble ne posséder qu'un seul résidu N-glycanne (figure 14C).

Les résultats montrent également que les cellules d'hépatome humain HepG2 sont permissives à la réplication de la souche IS-98-ST1 du virus WN. A une m.i. de 10, la production virale est de $[2 \pm 1] \times 10^6$ UFF/ml après 48 h d'infection et les ECPs sont observés à partir de 72 h.

2) Analyse de l'effet de l'EGTA et de l'INFA sur la réplication du virus West Nile et détection de l'activité des gènes CAS

a) Matériels et cellules :

L'interféron alpha (INFα A/D) est fourni par la société Biosource (PHC4044) et l'agent chélateur EGTA par Sigma..

Les cellules Neuro 2a sont cultivées en MEM supplémenté avec 10% de sérum de veau fœtal (SVF; Eurobio) et 1% d'acides aminés non essentiels (Gibco BRL). Les neurones primaires isolés d'embryons de 14 jours de souris BALB/c sont mis en culture en milieu Neurobasal (Gibco BRL) supplémenté avec 20% de facteur de différenciation B27, 20 mM de glutamine et de la gentamycine comme antibiotique.

b) Protocoles d'infection et de traitement des cellules neuronales par l'INF-α et l'EGTA :

- Infection par la souche IS-98-ST1 du virus WN:

Les cellules Neuro 2a (10⁴ cellules/cm²) cultivées en Labtek à 8 chambres (Nunc) sont infectées avec la souche virale avec une multiplicité d'infection de 4 (cycle unique de réplication) ou 0,1 (cycle réplicatif biphasique) Unités Formant Foyer (UFF; titre viral obtenu sur cellules de moustiques AP61) par cellule dans du MEM supplémenté avec 0,2% de sérum albumine pendant 90 min à 37°C. Les cellules infectées sont incubées avec du MEM à 2% SVF.

Les neurones primaires de souris BALB/c (# 2,5 10⁵ cellules/cm²) déposés sur Labtek à 8 chambres (Nunc) sont infectés avec la souche virale avec une multiplicité d'infection de 20 UFF par cellule dans du milieu Neuobasal avec 2% SFV pendant 90 min à 37°C. Les cellules infectées sont incubées avec du milieu Neuobasal

avec 2% SFV et 20% B27.

- Traitement des cellules infectées par l'INF-a

Les tapis cellulaires sont lavés 3 fois avec du milieu non supplémenté puis traités avec 20 UI/ml (cellules Neuro 2a) ou 100 UI/ml (neurones primaires) d'INF-α qui sont additionnés dans le milieu de culture.

- Traitement des cellules infectées par l'EGTA

5

20

Les monocouches cellulaires sont lavées 3 fois avec du PBS déplété en calcium et magnésium (Gibco BRL) puis incubées dans une solution EGTA à 1 mM dans du PBS pendant 150 min à 37°C. Les cellules Neuro 2a sont ensuite incubées dans du MEM supplémenté avec 10% SVF et les neurones primaires dans du milieu Neurobasal avec 20% de B27.

- Préparation des sondes OAS murines

Les neurones primaires de souris BALB/c traités par 20 UI/ml d'INF-α pendant 12 h sont lysés par la solution de lyse du kit ATLASTM Pure Total RNA Labeling System (Clontech, # PT3231-1) et l'ARN total extrait est précipité avec 3 volumes d'éthanol 95% en présence de 0,2 M LiCl pendant 18 h à -20°C. Un aliquot de l'ARN total (0,5 μg) est utilisé comme matrice pour la synthèse par la technique RT-PCR (kit Titan One Tube RT-PCR; Roche Biochemicals n° 1939 823) des sondes OAS à l'aide des amorces OAS-1 à OAS-4 suivantes :

OAS-1: GTCAGACGCTGACCTGGTG (SEQ ID NO:5, positions 257-275; transcrit L3, [M33863])

OAS-2: AGCTTCTCCTTACACAGTTGG (SEQ ID NO:6, positions 686-707; transcrit L3, [M33863])

OAS-3: ACAGTGCAGGTGTGTGAGC (SEQ ID NO:7, positions 1379-1398; transcrit L2, [X58077])

OAS-4: TCATGTCTCAGAAAGGAAAC (SEQ ID NO:8, positions 1854-1874; transcrit L2, [X58077])

Le couple d'amorces OAS-1 et OAS-2 a été sélectionné afin d'amplifier une région de haute identité nucléotidique entre les 3 transcrits OAS (L1, L2 et L3) qui ont été identifiés chez la souris. Le couple d'amorces OAS-3 et OAS-4 a

été dessiné dans la région 5' non codante spécifique au transcrit L2. Les produits RT-PCR sont clonés à l'aide du TOPO TA cloning (Invitrogen).

Les ARN totaux de neurones primaires de souris BALB/c, non traités, traités avec l'INF-α ou l'EGTA, ou infectés par le virus WN en présence ou non de l'INF-α ou de l'EGTA seront hybridés avec les sondes OAS en Northern blot.

- Activité anti-virale de l'INF-α sur le virus West Nile

Après induction par l'IFN-α, trois transcrits des gènes OAS, L1, L2, L3 sont observés (Rutherford *et al.*, 1991). Le transcrit L3 est détecté dès 4 h post-induction, L2 est observé à 12 h post-induction et enfin L1 est observé après 18 h post-induction.

La concentration d'INF-α 20 IU/ml pour les cellules Neuro 2a n'altère pas la viabilité cellulaire sur 24 h.

Les cellules Neuro 2a infectées par le virus WN sont incubées avec l'INF-α (voir §2) d'une part dès le début de l'infection ou d'autre part après 5 h ou 10 h d'infection. Ces temps d'incubation avec l'IFN-α ont été sélectionnés en fonction d'une part des cinétiques de transcription des gènes OAS L1, L2 et L3 et d'autre part de la cinétique de réplication virale.

L'addition de l'IFN- α dès le début de l'infection virale réduit de 85% (m.i. de 4) le nombre total de cellules Neuro 2a positives en antigènes viraux par immunofluorescence indirecte à 24 h post-infection. L'addition de l'IFN- α à 5 h post-infection réduit de 65% (m.i. de 4) le nombre total de cellules Neuro 2a positives en antigènes viraux par immunofluorescence indirecte à 24 h post-infection. L'addition de l'IFN- α à 10 h post-infection réduit de 50% (m.i. de 4) le nombre total de cellules Neuro 2a positives en antigènes viraux par immunofluorescence indirecte à 24 h post-infection.

- Activité anti-virale de l'EGTA sur le virus West Nile

L'incubation de neurones primaires de rat dans un milieu sans calcium supplémenté avec 1 mM de l'agent chélateur EGTA pendant 150 min provoque une augmentation de 350% du niveau transcriptionnel du (ou des) membres de la famille OAS.

Le pré-traitement des neurones primaires de souris BALB/c avec 1

mM EGTA pendant 2 h 30 (voir §3) réduit de 50% le nombre total de cellules positives en antigènes viraux par immunofluorescence indirecte à 24 h post-infection. Le traitement des neurones primaires de souris BALB/c avec 1 mM EGTA pendant 2 h 30 après 2 h d'infection réduit de 50% le nombre total de cellules positives en antigènes viraux par immunofluorescence indirecte à 24 h post-infection. Le traitement des neurones primaires de souris BALB/c avec 1 mM EGTA pendant 2 h 30 après 6 h d'infection réduit de 20% le nombre total de cellules positives en antigènes viraux par immunofluorescence indirecte à 24 h post-infection.

REVENDICATIONS

- l°) Procédé de criblage de molécules aptes à stimuler un gène de la famille OAS, caractérisé en ce qu'il comprend :
- a) la mise en culture de cellules, issues d'un mammifère non-humain 5. Flv'/Flv' ou Flv'/Flv',
 - b) l'induction de l'expression des gènes OAS par addition d'interféron α ou β ou par un stress calcique, notamment par addition d'EGTA,
 - c) la mise en contact des cellules avec la molécule à cribler, et
- d) la mesure de l'activité d'un gène OAS, par comparaison avec un échantillon témoin.
 - 2°) Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que ledit mammifère non humain Flv'/Flv' est de préférence une lignée de souris résistantes dérivant de géniteurs sauvages appartenant à l'espèce Mus musculus musculus ou Mus spretus.
- 15 3°) Procédé selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisé en ce que lesdites souris résistantes sont croisées en retour avec des lignées sensibles de laboratoire.
 - 4°) Procédé selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisé en ce que ledit gène OAS est sélectionné dans le groupe constitué par les gènes autologues et les gènes hétérologues.

20

- 5°) Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que l'activité du gène OAS peut-être mesurée à l'aide de l'une des méthodes suivantes : détermination de la quantité de transcrits OAS, détermination de la quantité de protéines 2'-5'OAS produites, détermination du niveau d'activité 2'-5'OAS ou détermination de la séquence des ARNm ou de l'ADN génomique issues des gènes de la famille OAS.
- 6°) Molécule d'acide nucléique de mammifère, caractérisée en ce qu'elle est constituée par une séquence d'ADN génomique de 0,2 à 0,4 cM correspondant à un *locus* de résistance à une infection par un *Flaviviridae* et en ce qu'elle inclut la famille des gènes OAS sélectionnés dans le groupe constitué par les gènes OAS sauvages et les gènes OAS mutés.

- 7°) Molécule d'acide nucléique selon la revendication 6, caractérisée en ce qu'elle comprend la séquence du marqueur *D5Mit368* du chromosome 5 de souris.
- 8°) Utilisation des molécules d'acides nucléiques sélectionnées dans le groupe constitué par les molécules d'acide nucléique selon la revendication 6 ou la revendication 7, les ADNc desdites molécules et les protéines codées par lesdites molécules pour le criblage de molécules antivirales, destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.
- 9°) Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que les les molécules sont des séquences d'ADN génomique des gènes de la famille OAS, les ADNc desdites séquences et les protéines correspondantes
 - 10°) Utilisation d'un vecteur recombinant comprenant une molécule d'acide nucléique selon la revendication 6 ou la revendication 7 ou une molécule d'acide nucléique telle que définie dans les revendications 8 ou 9, pour le criblage de molécules antivirales destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.
 - 11°) Utilisation de cellules contenant un vecteur recombinant comprenant une molécule d'acide nucléique selon la revendication 6 ou la revendication 7 ou une molécule d'acide nucléique telle que définie dans les revendications 8 ou 9, pour le criblage de molécules antivirales destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.
 - 12°) Utilisation d'un mammifère non-humain recombinant comprenant une molécule d'acide nucléique selon la revendication 6 ou la revendication 7 ou une molécule d'acide nucléique telle que définie dans les revendications 8 ou 9, pour le criblage de molécules antivirales destinées au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.
 - 13°) Molécule d'acide nucléique constituée par un ADNc ou une séquence d'ADN génomique issue d'un gène de la famille OAS comme médicament destiné au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.

- 14°) Proteine codée par un ADNc ou une séquence d'ADN génomique issue d'un gène de la famille OAS comme médicament destiné au traitement des infections par les virus de la famille des *Flaviviridae*.
- 15°) Procédé d'évaluation de la sensibilité d'un individu à l'infection par un virus de la famille des *Flaviviridae* et/ou de sa réponse à un traitement par l'interféron, caractérisé en ce qu'il comprend :
 - la mise en culture de cellules à partir d'un échantillon d'un individu, et
- l'induction de l'expression des gènes OAS par addition α 0 d'interféron α 0 ou β 0 ou par un stress calcique, notamment par addition d'EGTA, et
 - la mesure de l'activité d'un des gènes OAS, par comparaison avec un échantillon de cellules, obtenues à partir d'un sujet témoin résistant à l'infection.
 - 16°) Réactifs utiles pour mettre en œuvre les procédés selon les revendications 1 à 5 ou 15, caractérisés en ce qu'ils sont sélectionnés dans le groupe constitué par les amorces de séquences SEQ ID NO:5 à 22 ainsi que les sondes correspondant respectivement aux positions 257-707 du transcrit de l'isoforme L3 murine et aux positions 1379-1874 du transcrit de l'isoforme L2 murine (SEQ ID NO:31-32).
- 17°) Cellules eucaryotes transformées, caractérisées en ce qu'elles comprennent une molécule d'acide nucléique de mammifère selon la revendication 6 ou la revendication 7 ou une molécule d'acide nucléique telle que définie dans les revendications 8 ou 9.
- 18°) Mammifères non-humains transgéniques, caractérisés en ce qu'ils incluent au moins une copie d'une molécule d'acide nucléique, selon la revendication 6 ou la revendication 7 ou une molécule d'acide nucléique telle que définie dans les revendications 8 ou 9.
 - 19°) Mammifères non-humains recombinants, caractérisés en ce qu'ils sont porteurs d'au moins un allèle du gène OAS inactivé.

| • | |
|------|-------------------|
| :- | |
| | |
| | |
| ٠,: | ≌ |
| - 3 | <u> </u> |
| 1.11 | , , |
| | a sol |
| .:. | ွဲတ |
| | ਕ |
| ٠. | _~~ |
| - ' | 61 |
| •: | se (OAS) de la |
| | J |
| | <u> </u> |
| | - 01 |
| | ₹. |
| ٠. | · O |
| ٠. | _ |
| **: | O. |
| | σ. |
| | Ø |
| | e synthétas |
| | ĭ |
| | - ;;; |
| | |
| | <u> </u> |
| • | S |
| | 63 |
| | |
| • | ₩. |
| • | $\overline{}$ |
| | 2 |
| | ényla |
| ٠. | ~~∵ |
| | ₩. |
| •: | oligoadér |
| • | ກາ |
| | . <u>=</u> |
| | 7 |
| | <u>~</u> |
| | 43 |
| ٠. | le : |
| | U |
| | Ø |
| | es gènes de l'oli |
| | ㅁㅣ |
| | <u>ب</u> ي. ا |
| | 00 |
| | ω I |
| | انة |
| | i l |

| No. gene | Ganhant | PCTo do source | | | | |
|--------------|-----------|------------------------|---------------------|-------------|--------------------------------------|---------------------------------|
| | Colodilla | TOTA de soulls | ARNm | RF (taille) | ARNm ORF (taille) acides amines Exon | |
| OAS1(L3) | M33863 | AW542285 (>42) | 1.7Kpb ^b | 1104 pb | 104 pb 367aa 7 | 163, 289, 185, 233, 157, 27, 39 |
| OAS1(년) | X58077 | Al448562(>41) | 2.2Kpb ^b | 1104 pb | 367aa 7 | 183, 289, 185, 233, 147, 27, 28 |
| OAS1(L1) | X55982 | BF136699(>2) | 1.7Kb; 4Kb* 759 pb | | 4 | 180, 277, 185, 117 |
| nouveau OAS1 | • | AA794503+AA536864 (>4) | | 1086pb | 361aa | 6 183, 289, 197, 233, 154, 30 |
| p540ASL | AF068835 | | 3064 pb | 1422pb | | |

💛 🍐 la taille de chaque ARNm est indiquée (Rutherford et al.)

La famille de l'oligoadénylate synthétase (OAS) humaine

| | | | | | 2/ | 18 | | | | |
|---------------|--------------------------------|---------------|---------------|------------------|---------------|--------|------------|---------------------|--------------------------------|--|
| | taille de l'Exon | | | .: | | | • | S OFF AND (MOS) | (200), 283, 176, 242,148, 767, | |
| | TX O | Œ | Θ | Ξ | £ | 16 | ? | 4 | 1 10 | |
| المرازات | ciri (anic) acides amines Exon | 364aa (346aa) | 400ав (346аа) | 687aa (683aa) | 727аа (683аа) | 1087aa | | 765pb 254aa (219aa) | 1542pb 513aa (346aa) | |
| ORF (taille) | Ora (canne) | 1095pb | 1203pb | 2064pb | 2134pb | 3264pb | | 76 5 pb | 1542pb | |
| bARNm | | 1.6Kpb | 1.8Kpb | 2.8, 3.9, 4.5Kpb | 3,3Kpb | 7Kb | | 1. 8K pb | 2.0Kpb | |
| Genbank bARNm | | X02874 | • | M87284 | • | | (AF251351) | AF063612 | AF063611 2.0Kpb | |
| | | p40 | p46 | 69d | p71 | p100 | | p30 | b26 | |
| gène | | OAS1 | | OAS2 | | OAS3 | | OAS-RP p30 | | |
| 9 | | - | | က | | ~ | | 1 | | |

3/18

| | 3/18 |
|------------------------------------|--|
| Résultat C | LUSTALW |
| ********** | |
| Séquence 1 : h | OAS1_X02874_ 1322 pb |
| Séquence 2 : L | |
| Séquence 3 : L | |
| Séquence 4 : L | 1_M55982_ 902 pb |
| Alignement Sėquences (3:4 | l olimána - Carrer - 70 |
| Séquences (1:2 |) alignées Score : 79) alignées Score : 59 |
| Séquences (2:3) | alignées Score: 97 |
| Séquences (1:3) | alignées Score : 58 |
| Sequences (2:4) | alignées Score: 79 |
| Séquences (1:4) | alignées Score : 62 |
| Groupe 1 : séqu | tences : 2 Score : 26287 |
| Groupe 2 : sequ Groupe 3 : sequ | |
| Score d'aligneme | ences: 4 Score: 15936 |
| | · |
| | _{IDNO:23)} CCAGGCTGGGAGACCCAGGAAGCTCCAGACTTAGCATGGAGCACGGACTCAGGAGCATC DNO:25) CCAGGCTGGGAGACCCAGGAAGCTCCAGACTTAGCATGGAGCACGGACTCAGGAGCATC |
| L1 M55982 (SEQI | DNO:27) ACCTGCTGGCTGCAGAGGTAAAAGCTGGACCTAGGATGGAGCAGGATCTGAGGAGCATC |
| hOAS1_X02874_(| SEOIDNO:29) GAGGCAGTTCTGTTGCCACTCTCTCTCTCTGTCAATGATGGATCTCAGAAATACC |
| | * |
| L3_M33863_ | C) CCCTCC) CCCTCC) |
| LZ_X58077_ | CAGCCTGGACGCTGGACAAGTTCATAGAGGATTACCTCCTTCCCGACACCACCTTTGGTC CAGCCTGGACGCTGGACAAGTTCATAGAGGATTACCTCCTTCCCGACACCACCTTTGGTC |
| L1_M55982_ | CGGCCTCGAAGCTTGATAAGTTCATAGAGAACCATCTCCCGGACACCAGCTTCTGTG |
| hOAS1_X02874_ | CAGCCAAATCTCTGGACAAGTTCATTGAAGACTATCTCTTGCCAGACACGTGTTTCCGCA |
| | * *** ** ** ******** ** * * *** * **** |
| L3_M33863_ | CTGATGTCAAATCAGCCGTCAATGTCGTGTGTGTGATTTCCTGAAGGAGAGAGA |
| LZ_XS8077_ | CTGATGTCAAATCAGCCGTCAATGTCGTGTGTGTGATTTCCTGAAGGAGAGATGCTTCCAAG |
| Li_M5598Z_ | CTGACCTCAGAGAAGTCATAGATGCCCTGTGTGCTCTCCTGAAGGACAGATCCTTCCGGG |
| hCAS1_X02374_ | TGCAAATCGACCATGCCATTGACATCATCTGTGGGTTCCTGAAGGAAAGGTGCTTCCGAG |
| | |
| L3_M33863_ | GTGCTGCCCACCCAGTGAGGGTCTCCAAGGTGGTGAAGGGTGGCTCCTCAGGCAAAGGCA |
| L2_X58077_ | GTGCTGCCCACCCAGTGAGGGTCTCCAAGGTGGTGAAGGGTGGCTCCTCAGGCAAAGGCA |
| L1_M55982_ | GCCCCGTCCGCCGAATGAGGGCCTCTAAAGGGGGTCAAGGGGCAAAGGCA |
| hOAS1_X02874_ | GTAGCTCCTACCCTGTGTGTGTCCAAGGTGGTAAÄGGGTGGCTCCTCAGGCAAGGGCA |
| | * * ** ** ** ** ** *** **** |
| L3_M33863 | CCACACTCAAGGGCAGGTCAGACGCTGACCTGGTGGTGTTCCTTAACAATCTCACCAGCT |
| LZ_X58077_ | CCACACTCAAGGGCAAGTCAGACGCTGACCTGGTGGTCTTCCTTAACAATCTCACCAGCT |
| L1_M55982_ | CCGCGCTCAAGGGCAGGTCAGACGCTGACCTGGTGGTGTTCCTTAACAATCTCACCAGCT |
| h0AS1_X0Z874_ | CCACCCTCAGAGGCCGATCTGACGCTGACCTGGTTGTCTTCCTCAGTCCTCTCACCACTT |
| | |
| L3_M33863_ | TTGAGGATCAGTTAAACCGACGGGGAGAGTTCATCAAGGAAATTAAGAAACAGCTGTACG |
| L2_X58077_ | TTGAGGATCAGTTAAACCGACGGGGAGAGTTCATCAAGGAAATTAAGAAACAGCTGTACG |
| L1_M5598Z_ | TTGAGGATCAGTTAAACCAACAGGGAGTGTTGATTAAGGAAATTAAGAAACAGCTGTGCG |
| h0AS1_X0Z874_ | TTCAGGATCAGTTAAATCGCCGGGGAGAGTTCATCCAGGAAATTAGGAGACAGCTGGAAG |
| | 非常 非正常非常非常在不存在的 本 也 经分类价值 化物 化 化物物性物质的现在分词 化物 非不论的的现在分词 |
| L3_M33863_ | AGGTTCAGCATGAGAGACGTTTTAGAGTCAAGTTTGAGGTCCAGAGTTCATGGTGGCCCA |
| L2_X58077_ | AGGTTCAGCATGAGAGACGTTTTAGAGTCAAGTTTGAGGTCCAGAGTTCATGGTGGCCCA |
| L1_M5598Z_ | AGGTTCAGCATGAGAGACGTTGTGGAGTGAAGTTTGAGGTCCACAGTTTAAGGAGTCCCA |
| h0AS1_X0Z874_ | CCTGTCAAAGAGAGAGAGCACTTTCCGTGAAGTTTGAGGTCCAGGCTCCACGCTGGGGCA |
| | *** * * ******* * ** ** ** |
| L3_M33863_ | ACGCCCGGTCTCTGAGCTTCAAGCTGAGCGCCCCCCATCTGCATCAGGAGGTGGAGTTTG |
| L2_X58077_ | ACGCCCGGTCTCTGAGCTTCAAGCTGAGCGCCCCCCATCTGCATCAGGAGGTGGAGTTTG |
| L1_MS598Z_ | ACTCCCGGGCTCTGAGCTTCAAGCTGAGCGCCCCCGACCTGCTGAAGGAGGTGAAGTTTG |
| h0AS1_X0Z874_ | ACCCCCGTGCGCTCAGCTTCGTACTGAGTTCGCTCCAGCTCGGGGAGGGGGTGGAGTTCG |
| | ··· ···· · · · · · · · · · · · · · · · |

4/18

| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | ATGTGCTGCCAGCCTTTGATGTCCTGGGTCATGTTAATACTTCCAGCAAGCCTGATCCCA ATGTGCTTCCAGCCTTTGATGTCCTGGGTCATGGTAGTATCAATAAGAAGCCTAATCCCT ATGTGCTGCCAGCCTATGATTTACTGGATCATCTTAACATCCTCAAGAAGCCTAACCAAC ATGTGCTGCCTGCCTTTGATGCCCTGGGTCAGTTGACTGGCAGCTATAAACCTAACCCCCC |
|--|---|
| -L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | GAATCTATGCCATCCTCATCGAGGAATGTACCTCCCTGGGGAAGGATGGCGAGTTCTCTA TAATCTACACCATCCTCATCTGGGAATGTACCTCCCTGGGGAAGGATGGCGAGTTCTCTA AATTCTACGCCAATCTCATC-AGTGGCGTACCCGCCGGGAAGGAGGGCAAGTTATCGA AAATCTATGTCAAGCTCATCGAGGAGTGCACCGACCTGCAGAAAGAGGGGGAGTTCTCCA |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | CCTGCTTCACGGAGCTCCAGCGGAACTTCCTGAAGCAGCGCCCAACCAA |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ hOAS1_X02874_ | TCATCCGCCTGGTCAAGCACTGGTACCAACTGTGTAAGGAGAAGCTGGGGAAGCCATTGC TCATCCGCCTGGTCAAACACTGGTACCAACTGTGTAAGGAGAAGCTGGGGAAGCCACTGC TCATCCGCCTGGTCACGCACTGGTACCAACTGTGTAAGGAGAAGCTGGGGGACCCGCTGC TCATCCGCCTAGTCAAGCACTGGTACCAAAATTGTAAGAAGAGCTTGGGAAGCTGC |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ hOAS1_X02874_ | CTCCACAGTACGCCCTAGAGTTGCTCACTGTCTTTGCCTGGGAACAAGGGAATGGATGTT CCCCACAGTATGCCCTGGAGCTACTCACTGTCTATGCCTGGGAACAAGGGAATGGATGTA CCCCACAGTATGCCCTGGAGCTGCTCACACTCGATGCCTGGGAGTATGGGAGTCGAGTAA CACCTCAGTATGCCCTGGAGCTCCTGACGGTCTATGCTTGGGAGCGAGGGAGCATGAAAA * * * * * * * * * * * * * * * * * * |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ hOAS1_X02874_ | ATGAGTTCAACACAGCCCAGGGCTTCCGGACCGTCTTGGAACTGGTCATCAATTATCAGC ATGAGTTCAACACAGCCCAGGGCTTCCGGACCGTCTTGGAACTGGTCATCAATTATCAGC CTAAATTCAACACAGCCCAGGGCTTCTGAACCGTCTTGGAACTGGTCACCAAGTACAAAC CACATTTCAACACAGCCCAAGGATTTCGGACGGTCTTGGAATTAGTCATAAACTACCAGC |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | ATCTTCGAATCTACTGGACAAAGTATTATGACTTTCAACACCAGGAGGTCTCCAAATACC ATCTTCGAATCTACTGGACAAAGTATTATGACTTTCAACACAAGGAGGTCTCCAAATACC AGCTTCAAATCTACTGGACAGTGTATTATGACTTTCGACATCAAGAGGTCTCTGAATACC AACTCTGCATCTACTGGACAAAGTATTATGACTTTAAAAACCCCATTATTGAAAAGTACC |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0A51_X02874_ | TGCACAGACAGCTCAGAAAAAGCCAGGCCTGTGATCCTGGACCCAGCTGACCCAACAGGGA TGCACAGACAGCTCAGAAAAAGCCAGGCCTGTGATCCTGGACCCAGCTGACCCGACAGGGA TGCACCAACAGCTCAAAAAAA |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | ATGTGGCCGGTGGGAACCCAGAGGGCTGGAGGCGGTTGGCTGAAGAGGCTGATGTGTGGCATGTGTGGCATGTGGGCATGTGGGCAGGCTGGTGGGGAACCCAGAGGGCTGGAGGCGGTTGGCTGAAGAGGCTGATGTGTGGCACTTGGGTGGG |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | TATGGTACCCATGTTTTATTAAAAAGGATGGTTCCCGAGTGAGCTCCTGGGATGTGCCGA TGTGGTACCCATGTTTTATGAAAAATGATGGTTCCCGAGTGAGCTCCTGGGATGTGCCGA |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | CGGTGGTTCCTGTACCTTTTGAGCAGGTAGAAGAGAACTGGACATGTATCCTGCTGTGAG CGGTGGTTCCTGTACCTTTTGAGCAGGTGGAGGAGAACTGGACATGTATCCTGCTGTGAG |

5/18

| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | CACAGCAGCACCTGCCCAGGAGACTGCTGGTCAGGGGCATTTGCTGCTCTGCTGCAGGCCCACAGCAGCACCTGCCCAGGAGACTGCTGGTCAGGGGCATTTGCTGCTCTGCTGCAGGCC |
|---|---|
| | GCTTGAGACATATAGCTGGAGACCATTCTTTCCAAAGAACTTACCTCT-TGCCAAAGGCC |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ hOAS1_X02874_ | CATGACCCAGTGAGGGAGGGCCCCACCTGGCATCAGACTCCGTGCTTCTGATGCCTGCC |
| | ATTTATATTCATATAGTGACAGGCTGTGCTCCATATTTTACAGTCATTTTGGTCACAA |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | GCCATGTTTGACTCCTGTCCAATCACAGCCAGCCTTCCTCAACAGATTCAGAAGGAGAGG GCCATGTTTGACTCCTGTCCAATCACAGCCAGCCTTCCTCAACAGATTCAGAAGGAGGAGG |
| | TCGAGGGTTTCTGGAATTTTCACATCCCTTGTCCAGAATTCATTCCCCTAAGAGTAA |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982_ h0AS1_X02874_ | AAAGAACACACGCTTGGTGTCCATCTGTCCACCTGTTGGAAGGTTCTGTCTG |
| | TAATAAATAATCTCTAACACCAAAAA |
| L3_M33863_ L2_X58077_ L1_M55982 | TGATCAACAATAAACCACAGCAGGTGCC-GTCA TGATCAACAATAAACCACAGCAGGTGCCCGTCA |
| hOAS1_X02874_ | |

FIGURE 3C

6/18

Résultat CLUSTALW

| | | ************* | |
|------------------|---|---|----------|
| Séquence I · l | OAS1_X02874 | 1 364 22 | |
| Séquence 2 : I | | 367 aa | |
| Séquence 3 : I | | 367 aa | |
| | | | |
| Séquence 4 : L | 1_M33962_ | 251 aa . | |
| Alignement | | 0 44 | |
| Séquences (3:4 | | Score : 66 | |
| Séquences (1:2 | | Score: 67 | |
| Séquences (2:3 | | Score: 95 | |
| Séquences (2:4 | | Score: 66 | |
| Séquences (1:3 | | Score: 67 | |
| Séquences (1:4 |) alignées | Score: 58 | |
| Alignement | | | |
| Groupe 1 : séqu | uences : 2 | Score: 6013 | |
| Groupe 2 : séqu | iences : 3 | Score: 5336 | |
| Groupe 3 : séqu | iences : 4 | Score: 3306 | |
| Score d'alignem | ent 8114 | | |
| | | | |
| hOAS1_X0Z874_[SE | OIDNO:30)MEHGLRSI OIDNO:30)MEQDLRSI ONO:28)MEQDLRSI | IPAWTLDKFIEDYLLPDTTFGADVKSAVNVVCDFLKERCFQGAAHPVRVSK IPAWTLDKFIEDYLLPDTTFGADVKSAVNVVCDFLKERCFQGAAHPVRVSK TPAKSLDKFIEDYLLPDTCFRMQIDHAIDIICGFLKERCFRGSSYPVCVSK IPASKLDKFIEN-HLPDTSFCADLREVIDALCALLKDRSFRGPVRRMRASKO | W |
| L3_M33863_ | KGGSSGKG | TTLKGRSDADLVVFLNNLTSFEDQLNRRGEFIKEIKKQLYEVQHERRFRVK | |
| L2_X58077_ | KGGSSGKGT | TTLKGRSDADLVVFLNNLTSFEDQLNRRGEFIKEIKKQLYEVQHERRFRVK | , F |
| h0AS1_X0Z874_ | KGGSSGKGT | TTLRGRSDADLVVFLSPLTTFQDQLNRRGEFIQEIRRQLEACQRERALSVK | - |
| L1_M55982_ | KGKGT | TALKGRSDADLVVFLNNLTSFEDQLNQQGVLIKEIKKQLCEVQHERRCGVK | .F |
| | ** *** | # - # - # - # - # - # - # - # - # - # - | <u>.</u> |
| • | | | |
| L3_M33863_ | EVOSSWWPN | NARSLSFKLSAPHLHQEVEFDVLPAFDVLGHVNTSSKPDPRIYAILIEECT: | < |
| L2_X58077_ | EVQ55WWPN. | VARSLSFKLSAPHLHOEVEFDVLPAFDVLGHGSTNKKPNPI TYTTI TWECT! | ς . |
| . hOAS1_X02874_ | EVQAPXWGN | NPRALSFYLSSLOLGEGVEFDVLPAFDALGOLTGSYKPNPOTYVKI TEF <i>C</i> TT | 3 |
| L1_M55982_ | EVHSLRSPN | SRALSFKLSAPDLLKEVKFDVLPAYDLLDHLNILKKPNOOFYANLISGVP- | |
| L3_M33863_ | LCKDGEESTO | CETEL ARNEL MARATMI MEL TRI MICIRIA CICHI CURI ROOMA CLA TI | |
| L2_X58077_ | LGKDGEESTO | CFTELQRNFLKQRPTKLKSLIRLVKHWYQLCKEKLGKPLPPQYALELLTVF CFTELQRNFLKQRPTKLKSLIRLVKHWYQLCKEKLGKPLPPQYALELLTVY | |
| h0A51_X02874_ | LOKEGEESTO | CFTELQRDFLKQRPTKLKSLIRLVKHWYQNCKKKLGK-LPPQYALELLTVY | |
| L1_M55982_ | AGKEGKI STO | CFMGLQKYFLNCRPTKLKRLIRLVTHWYQLCKEKLGDPLPPQYALELLTLD | |
| | ***** | pa pa pa pa papana panana panan pa pana papanananan | |
| • • | | | |
| L3_M33863 | AWEOGNGCYE | FNTAQGFRTVLELVINYQHLRIYWTKYYDFQHQEVSKYLHRQLRKARPVI | |
| L2_X58077_ | AWEOGNGCNE | FNTAQGFRTVLELVINYQHLRIYWTKYYDFQHKEVSKYLHRQLRKARPVI | |
| hOAS1_X02874_ | AWERGSMKTH | HENTAQGERTVLELVINYQQLCIYWTKYYDFKNPIIEKYLRRQLTKPRPVI | |
| L1_M55982_ | AWEYGSRVTKE | FNTAOGE | |
| <u> </u> | *** * | ***** | |
| | | | |
| L3_M33863_ | LDPADPTGNVA | AGGNPEGWRRLAEEADVWLWYPCFIKKDGSRVSSWDVPTVVPVPFEQVEE | |
| LZ_X58077_ | LUPAUPIGNVA | AGGNPEGWRRLAEEADVWLWYPCFMKNDGSRVSSWDVPTVVPVPFFNVFF | |
| h0AS1_X0Z874_ | LDPADPTGNLG | GGGDPKGWRQLAQEAEAWLNYPCFKNWDGSPVSSWILLVRPPASSLPFIP | |
| L1_M55982_ | | | |
| | | | |
| | 0.22 | | |
| L3_M33863_ | NWTCILL | | |
| L2_X58077_ | NWTCILL | • | |
| hOAS1_X02874_ | APLHEA- | | |
| L1_M55982_ | | • | |
| | | | |

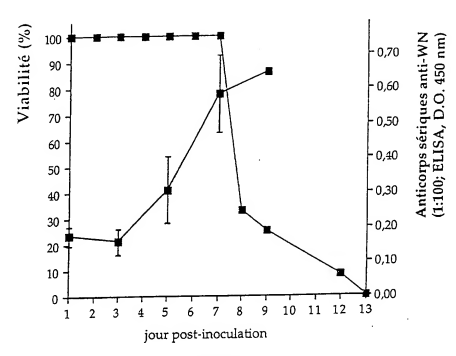


FIGURE 6

. machine .

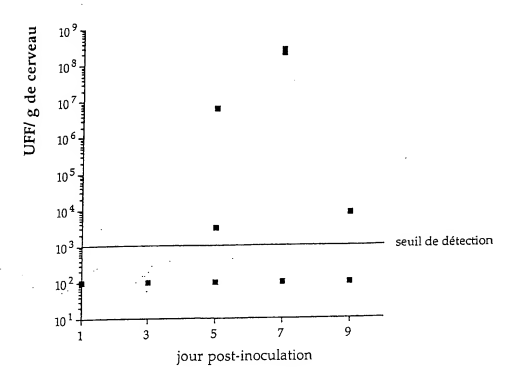


FIGURE 7

Souris

Lignées consanguines de laboratoire :

BALB/c, C57BL/6, DDK, 129, C3H et DBA/1

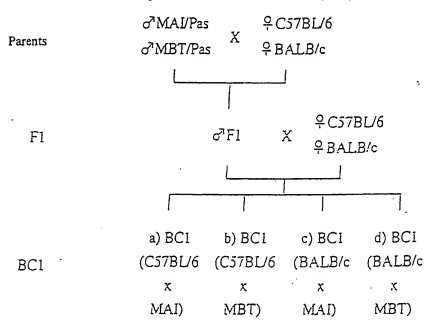
→ sensibles à l'infection par le virus WN

Souris sauvages:

SEG/Pas (Mus spretus), MAI/Pas, MBT/Pas (Mus m. musculus)

résistantes à l'infection par le virus WN

Génération de souris de premier croisement en retour (BC1)

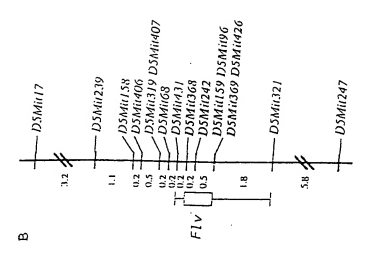


Virus

Injection du virus West Nile (WN) Souris âgées de 5 semaines Observation des souris pendant les 14 jours suivant l'infection

Génotypage des allèles Flv

marqueurs flanquant le locus Flv sur le chromosome 5 de la souris



Locus

D5Mit17

D5Mit139

D5Mit158

D5Mit1407

D5Mit1426

D5Mit1321

D5Mit1247

Nombre: 53 9 4 3 3

FIGURE 9

Þ

10/18

Parents de la génération de premier croisement en retour (BC1)

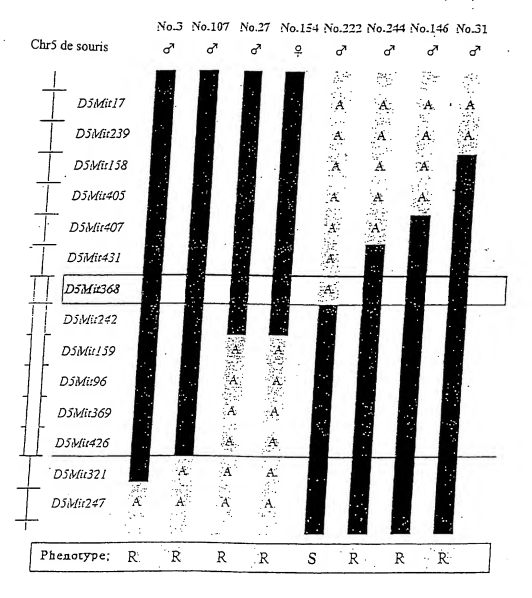
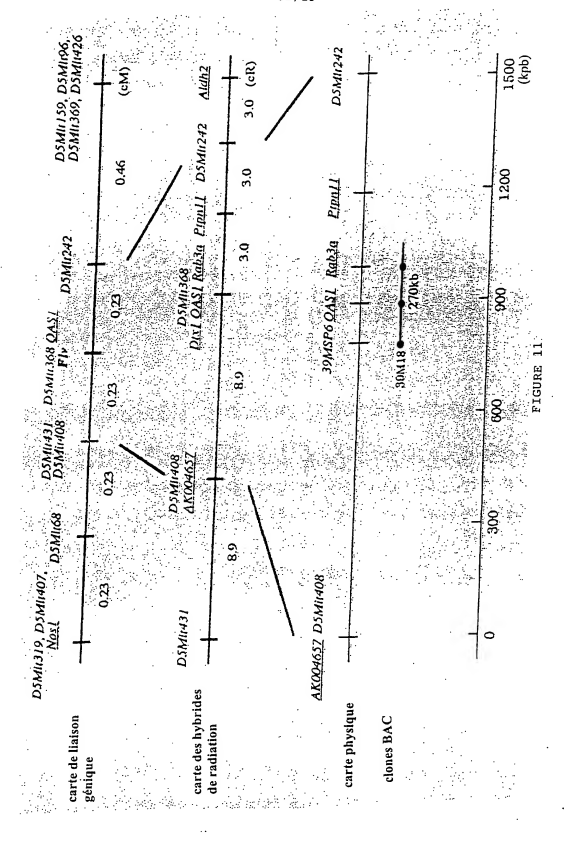


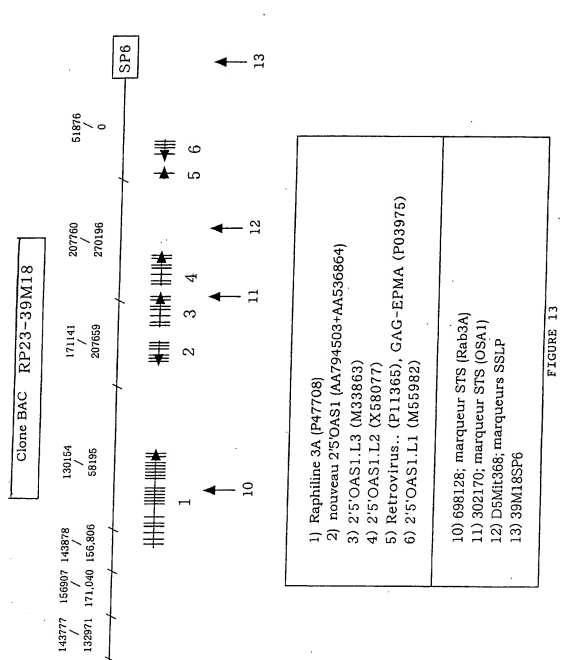
FIGURE 10

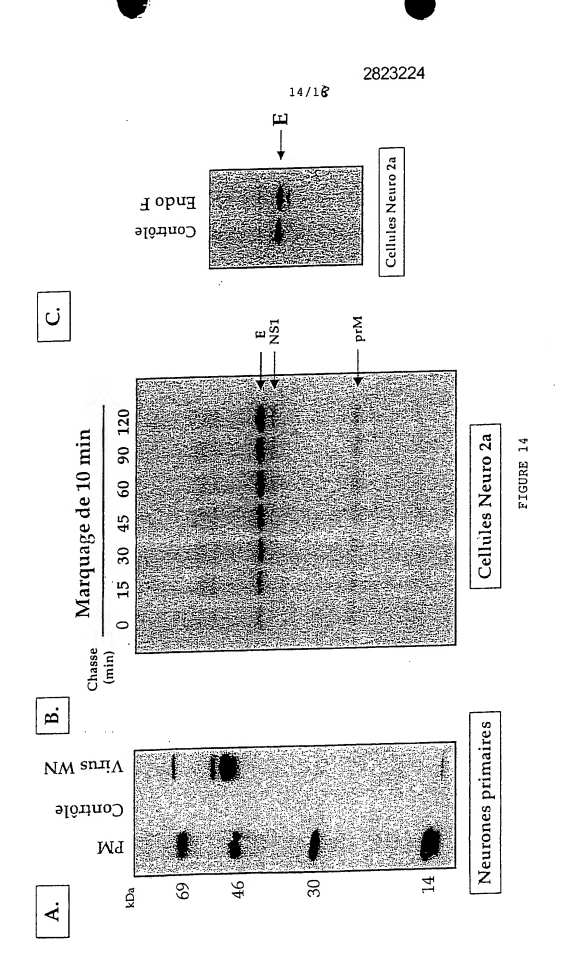


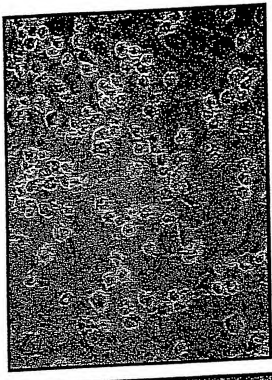
| Total | 108(55%) | (%) (45.66) | 203 | |
|---------------------|----------------------------------|-------------------|-------------------------|--|
| Mort | 0 | | (1) (1) (1) (1) (1) (1) | |
| Survivant | | 21 | 129 (66%) | |
| Phenotype Phenotype | Résistant (Flv ~ / Flv *) | Sensible (1719 ') | 'Fotal | |

* un allèle FIV est suffisant pour conférer la résistance.

FIGURE 12







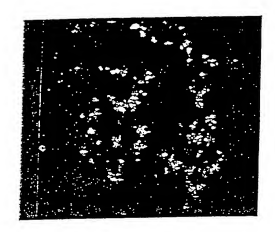
Souche IS-98-ST1 (m.i. de 4) 24 h d'infection

FIGURE 15

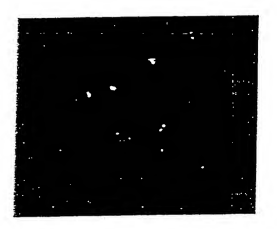
Contrôle

16/15

4 UFF/cell.

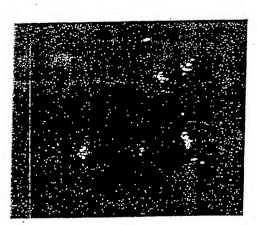


Contrôle

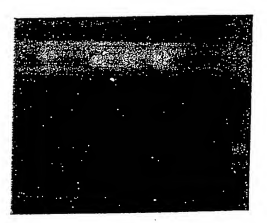


INF-ca (20 UI/ml)

0,1 UFF/cell.



Contrôle



INF-α (10 UI/ml)

FIGURE 16

17/18

> Exon 1

AGGCTTGGATGGGGAGGTACCTGTTCAGAAGCCCTAACGCCATTGGCTGCTCGGGCCTG
GATGATTTGCATATCCGCGCCCCTTCCCGGGAAATGGAAACTGAAAGTCCCATTTCTGCTT
FI (SEQIDNO:9)
CAGCCAGCCTAGGAGACACAGGACCTGCTGGCTGCAGAGGGTAAAAGCTGGACCTAGGA
TGGAGCAGGATCTGAGGAGCATCCCGGCCTCGAAGCTTGATAAGTTCATAGAGAAC
CATCTCCCGGACACCAGCTTCTGTGCTGACCTCAGAGAAGTCATAGATGCCCTGTG
TGCTCTCCTGAAGGACAGATCCTTCCGGGGCCCCGTCCGCCGAATGAGGGCCTCT
(SEQIDNO:10)
AAAGGGGTCAAGGTGAGCCTTCCTCAGCCTGAGCTGGCCGAGATGAGGTGGGACAGG
RI
ACLTTCAGAAGCCAGGCTGCAACCCTGATCCCTCCTCTTAATTCTGATCACAGCTGGCGA
TGGGTTCTTCCCCCCCAAGTCCCACATCTGTATTGGAGAAAGGAGCCTCAGCTACAGTTTAI
(SEQIDNO:11)
R2
GTTCCCCACTCCCAGGCCAGATCCCTCCATTCAGAGTCGGGGAAACTGAGGCCCAGAATGGC

18/18

> Exon 4 (terminal)

FIGURE 17 (suite)

LISTE DE SEQUENCES

| <11 | 0> I | NSTI | TUT | PAST | EUR | | | | | | | | | | | |
|------------|--------------|----------------------------------|-------|------|------|------|------|------|------|------|-----|------|-----|------------------|--------|-----|
| <12 | | oléc ppli | | | | | | | | | | | | gèn | es | |
| <13 | 0> 2 | 26CA | S92F | R | | | | | | | | | | | | |
| <14 <14 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <16 | 0> 3 | 2 | | | • | | | | | | | | | | | |
| <17 | 0> P | aten | tIn | Ver. | 2.1 | | | | | | | | | • | | |
| <21 <21 | 2> A | 1029 DN lavi | viru | s sp | | | | | | | | | | | | |
| | 1 > C | DS ['] 9 7). | . (10 | 395) | | | | | | | | | | | | |
| | 0> 1 agtt | cgc (| ctgt | gtga | gc t | gaca | aact | t ag | tagt | gttt | gtg | agga | tta | acaa | caatta | 60 |
| acad | cagt | gcg (| agct | gttt | st t | agca | cgaa | g at | ctcg | Met | | | | cca Pro 5 | | 114 |
| | | | | | | | | | | | | | | atg Met | | 162 |
| | | | | | | | | | | | | | | ctg Leu | | 210 |
| | | | | | | | | | | | | | | ttc Phe | | 258 |
| | | | | | | | | | | | | | | tgg Trp | | 306 |
| | | | | | | | | | | | | | | aag Lys 85 | | 354 |
| | | | | | | | | | | | | | | aaa Lys | | 402 |
| | | | | | | | | | | | | | | ctg Leu | | 450 |
| gcc | agc | gta | gga | gca | gtt | acc | ctc | tct | aac | ttc | caa | ggg | aag | gtg | atg | 498 |

| Ala | Ser 120 | | Gly | Ala | Val | Thr 125 | Leu | Ser | Asn | Phe | Gln 130 | | Lys | Val | Met | |
|-----|------------|---|-----|-----|-----|-------------------|-----|-----|-----|-----|------------|---|-----|-----|--------------------|------|
| | Thr | | | | | | | | | | Ile | | | | aca. Thr 150 | 546 |
| | | | | | | tgc Cys | | | | | | | | | tac Tyr | 594 |
| _ | - | _ | _ | | | | | - | _ | | | _ | _ | _ | ggt Gly | 642 |
| | - | | _ | _ | | gac Asp | | | _ | | _ | | | | tac Tyr | 690 |
| | | | | | | acc Thr 205 | | | | | | | | | | 738 |
| | | - | | | | aca Thr | | | | | | | | | | 786 |
| _ | | _ | | _ | _ | agc Ser | | | | | | | - | - | | 834 |
| | - | | | | _ | agg Arg | | | | | - | - | | _ | _ | 882 |
| - | | | | | | ggg Gly | | | | | | | _ | | | 930 |
| | | | | | | gtg Val 285 | | | | | | | | | | 978 |
| | | | | | | ttc Phe | | | | | | | | | | 1026 |
| | | | | | | ggc Gly | | | | | | | | | | 1074 |
| | | | | | | gtg Val | | | | | | | | | | 1122 |
| | | | | | | tat Tyr | | | | | | | | | | 1170 |
| | | | | | | ccg Pro | | | | | | | | | | 1218 |

| | 360 | | | | • | 365 | | | | | 370 | | | | | |
|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|------|
| _ | Ala | _ | | - | | | - | _ | | | gtg Val | | - | | | 1266 |
| | | | | | | | | | | | agc Ser | | | | | 1314 |
| | | | | | | | | | | | aga Arg | | | | | 1362 |
| | | | | | | | | | | | cat His | | | | | 1410 |
| | | _ | | | | | | | _ | - | gga Gly 450 | - | | - | - | 1458 |
| | - | | - | | | | | | | | tac Tyr | | | _ | | 1506 |
| | - | | | | | | | _ | - | _ | cca Pro | | | | | 1554 |
| - | | | _ | | | | - | | _ | | aca Thr | _ | _ | | - | 1602 |
| - | | _ | | | | - | _ | | | | cct Pro | | - | - | _ | 1650 |
| | - | | | | | | | | _ | | atg Met 530 | | | | - | 1698 |
| | | | | | | | | | | | ggc Gly | | | | | 1746 |
| | | | | | | | | | | | gtg Val | | | | | 1794 |
| | | | | | | | | | | | tgt Cys | | | | | 1842 |
| | | | | | | | | | | | gtc Val | | | | | 1890 |
| ttc Phe | aag Lys 600 | ttt Phe | ctt Leu | ggg Gly | act Thr | ccc Pro 605 | gca Ala | gac Asp | aca Thr | ggt Gly | cac His 610 | ggc Gly | act Thr | gtg Val | gtg Val | 1938 |

| | Glu | | | | | Gly | | | | | Cys | | | | atc Ile 630 | 1986 |
|------------|-------------------|--------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|------------|------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|------|
| | | | | | Leu | | | | | Pro | | | | | gtc Val | 2034 |
| | | | | Phe | | | | | Thr | | | | | Val | ctg Leu | 2082 |
| | - | _ | Ğlu | | | | | - | | | | | Val | | aga Arg | 2130 |
| | | Gln | | | aat Asn | | | | | | | | | | att Ile | 2178 |
| | Lys | | | | acc Thr 700 | | | | | | | | | | | 2226 |
| | | | | | tgg Trp | | | | | | | | | | | 2274 |
| | | | | | gtc Val | | | | | | | | | | | 2322 |
| ctg Leu | ttc Pḥe | gga Gl.y 745 | ggc Gly | atg Met | tcc Ser | tgg Trp | ata Ile 750 | acg Thr | caa Gln | gga Gly | ttg Leu | ctg Leu 755 | Gly ggg | gct Ala | ctc Leu | 2370 |
| | | | | | atc Ile | | | | | | | | | | | 2418 |
| | | | | | gga Gly 780 | | | | | | | | | | | 2466 |
| gct Ala | gac Asp | act Thr | Gly | tgt Cys 795 | gcc Ala | ata Ile | Asp | Ile | Ser | Arg | caa Gln | gag Glu | ctg Leu | aga Arg 805 | tgt Cys | 2514 |
| gga Gly | aat Asn | gga Gly | gtg Val 810 | ttc Phe | ata Ile | cac His | aat Asn | gat Asp 815 | gtg Val | gag Glu | gct Ala | tgg Trp | atg Met 820 | gac Asp | cgg Arg | 2562 |
| tac Tyr | aag Lys | tat Tyr 825 | tac Tyr | cct Pro | gaa Glu | acg Thr | cca Pro 830 | caa Gln | ggc Gly | cta Leu | gcc Ala | aag Lys 835 | atc Ile | att Ile | cag Gln | 2610 |
| aaa Lys | gct Ala 840 | cat His | aag Lys | gaa Glu | gga Gly | gtg Val 845 | tgc Cys | ggt Gly | cta Leu | cga Arg | tca Ser 850 | gtt Val | tcc Ser | aga Arg | ctg Leu | 2658 |

| | | | | | | | | | | | Leu | | | | ttg Leu 870 | 2706 |
|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|--------------------|-----|-----|-----|-------------------|------|
| - | | | | | _ | | _ | _ | | _ | gag Glu | | - | | | 2754 |
| _ | | - | | - | | | - | | | _ | acc Thr | - | - | | _ | 2802 |
| _ | | | | _ | - | | | _ | _ | | tta Leu | | _ | | - | 2850 |
| | | | | | | | | | | | gag Glu 930 | | | | | 2898 |
| | | | | | | | | | | | gtg Val | | | | | 2946 |
| | | | | | | | | | | | gtc Val | | | | | 2994 |
| | | | | | | | | | | | gct Ala | | | | | 3042 |
| | | | | | | | | | | | gaa Glu | | | | | 3090 |
| Asp | | | | | Glu | | | | | Gly | gaa Glu 1010 | | | | tgt Cys | 3138 |
| | Trp | | | Thr | | | | | Gly | | gga Gly | | | Glu | | 3186 |
| - | _ | | Ile | | _ | | _ | Ala | | | cga Arg | - | Asn | | | 3234 |
| | | Pro | | | | | Gln | | | | cca Pro | Trp | | | | 3282 |
| | Val | | | | | Asp | | | | | act Thr 1 | | | | | 3330 |
| Ser | | | | | His | | | | | Thr | cgc Arg 090 | | | | | 3378 |
| agc | gga | aag | ttg | ata | aca | gat | tgg | tgc | tgc | agg | agc | tgc | acc | tta | cca | 3426 |

| Ser Gly Lys Leu Ile Thr Asp Trp Cys Cys Arg Ser Cys Thr Leu Pro 1095 1100 1105 1110 | |
|---|--------------|
| cca ctg cgc tac caa act gac agc ggc tgt tgg tat ggt atg gag atc Pro Leu Arg Tyr Gln Thr Asp Ser Gly Cys Trp Tyr Gly Met Glu Ile 1115 1120 1125 | 3474 |
| aga cca cag aga cat gat gaa aag acc ctc gtg cag tca caa gtg aat Arg Pro Gln Arg His Asp Glu Lys Thr Leu Val Gln Ser Gln Val Asn 1130 1135 1140 | 3522 |
| gct tat aat gct gat atg att gac cct ttt cag ttg ggc ctt ctg gtc Ala Tyr Asn Ala Asp Met Ile Asp Pro Phe Gln Leu Gly Leu Leu Val 1145 1150 1155 | 3570 |
| gtg ttc ttg gcc acc cag gag gtc ctt cgc aag agg tgg aca gcc aag Val Phe Leu Ala Thr Gln Glu Val Leu Arg Lys Arg Trp Thr Ala Lys 1160 1165 1170 | 3618 |
| atc agc atg cca gct ata ctg att gct ctg cta gtc ctg gtg ttt ggg Ile Ser Met Pro Ala Ile Leu Ile Ala Leu Leu Val Leu Val Phe Gly 1175 1180 1185 1190 | 3666 |
| ggc att act tac act gat gtg tta cgc tat gtc atc ttg gtg ggg gca Gly Ile Thr Tyr Thr Asp Val Leu Arg Tyr Val Ile Leu Val Gly Ala ·1195 1200 1205 | 3714 |
| gct ttc gca gaa tct aat tcg gga gga gac gtg gta cac ttg gcg ctc Ala Phe Ala Glu Ser Asn Ser Gly Gly Asp Val Val His Leu Ala Leu 1210 1215 1220 | 3762 |
| atg gcg acc ttc aag ata caa cca gtg ttt atg gtg gca tcg ttt ctc Met Ala Thr Phe Lys Ile Gln Pro Val Phe Met Val Ala Ser Phe Leu 1225 1230 1235 | 3810 |
| aaa gcg aga tgg acc aac cag gag aac att ttg ttg atg ttg gcg gct Lys Ala Arg Trp Thr Asn Gln Glu Asn Ile Leu Leu Met Leu Ala Ala 1240 1245 1250 | 3858 |
| | |
| gtt ttc ttt caa atg gct tat cac gat gcc cgc caa att ctg ctc tgg Val Phe Phe Gln Met Ala Tyr His Asp Ala Arg Gln Ile Leu Leu Trp 1255 1260 1265 1270 | 3906 |
| Val Phe Phe Gln Met Ala Tyr His Asp Ala Arg Gln Ile Leu Leu Trp | 3906 3954 |
| Val Phe Phe Gln Met Ala Tyr His Asp Ala Arg Gln Ile Leu Trp 1255 1260 1265 1270 gag atc cct gat gtg ttg aat tca ctg gcg gta gct tgg atg ata ctg Glu Ile Pro Asp Val Leu Asn Ser Leu Ala Val Ala Trp Met Ile Leu | |
| Val Phe Phe Gln Met Ala Tyr His Asp Ala Arg Gln Ile Leu Trp 1255 1260 1265 1270 gag atc cct gat gtg ttg aat tca ctg gcg gta gct tgg atg ata ctg Glu Ile Pro Asp Val Leu Asn Ser Leu Ala Val Ala Trp Met Ile Leu 1275 1280 1285 aga gcc ata aca ttc aca acg aca tca aat gtg gtc gtc ccg ctg cta Arg Ala Ile Thr Phe Thr Thr Thr Ser Asn Val Val Val Pro Leu Leu | 3954 |
| Val Phe Phe Gln Met Ala Tyr His Asp Ala Arg Gln Ile Leu Leu Trp 1255 1260 1265 1265 1270 gag atc cct gat gtg ttg aat tca ctg gcg gta gct tgg atg ata ctg Glu Ile Pro Asp Val Leu Asn Ser Leu Ala Val Ala Trp Met Ile Leu 1275 1280 1285 aga gcc ata aca ttc aca acg aca tca aat gtg gtc gtc ccg ctg cta Arg Ala Ile Thr Phe Thr Thr Thr Ser Asn Val Val Val Pro Leu Leu 1290 1295 1300 gcc ctg cta aca ccc cgg ctg aga tgc ttg aat ctg gat gtg tac agg Ala Leu Leu Thr Pro Arg Leu Arg Cys Leu Asn Leu Asp Val Tyr Arg | 3954 4002 |

| 1335 | | | | | 1340 | | | | | 1345 | | | | | 1350 | |
|------------------------|-----------------|------------|------------|------------|------|-------------------|------------|------------|------------|------|-------------------|------------|------------|------------|------------|------|
| gcc Ala | | | Gly | | | | | Met | | | | | Gly | | Ile | 4194 |
| .gca 1 | | Asp | | | | | Arg | | | | | Thr | | | | 4242 |
| aca o | Ala | | | | | Phe | | | | | Gly | | | | | 4290 |
| gac a Asp 1 | | | | | Āla | | | | | Ile | | | | | | 4338 |
| gct q Ala A 1415 | - | | | Ile | | | | | Thr | _ | _ | | | Glu | _ | 4386 |
| acg o | | | Ile | | | | | Asp | | | | | Gly | | | 4434 |
| gaa a Glu <i>R</i> | _ | Val | _ | - | | | Asp | _ | | - | | Phe | _ | | _ | 4482 |
| aat g Asn A | Asp | | | - | | Trp | _ | | | _ | Leu | _ | _ | _ | _ | 4530 |
| ctc g Leu A | | | | | Tyr | | | | | Ile | | | | | | 4578 |
| gga t Gly F 1495 | | | | Thr | | | | | Lys | | | | | Leu | | 4626 |
| gac a Asp T | | | Ser | | | | | Lys | | | | | Thr | | | 4674 |
| gtc t Val T | | Arg | | | | | Gly | | | | | Tyr | | | | 4722 |
| gcg g Ala G | ily. | | _ | - | - | Gly | - | | | | Leu | | | | | 4770 |
| aaa g Lys G 15 | ga Sly 60 | gcc Ala | gct Ala | ttg Leu | Met | agc Ser 565 | gga Gly | gag Glu | ggc Gly | Arg | ctg Leu 570 | gac Asp | cca Pro | tac Tyr | tgg Trp | 4818 |
| ggc a Gly S 1575 | | | | Glu | | | | | Tyr | | | | | Lys | | 4866 |

| | | | Trp | | | | | Glu | | | atg Met | | Val | | | 4914 |
|--------------------|-----|------------|------------|-----|---------------------|------------|------------|------------|-----|-------------------|--------------------|------------|------------|-----|-------------------|------|
| | | Lys | | - | _ | | Val | - | _ | | cca Pro | Gly | | | | 4962 |
| | Pro | _ | | _ | | Gly | _ | | | _ | gac Asp | | | | | 5010 |
| Thr | | | | | Ile | | | | | Gly | gat Asp 1650 | | | | | 5058 |
| | Gly | | | Val | | | | | Gly | | tac Tyr | | | Ala | | 5106 |
| | - | | Glu | | _ | - | | Pro | | | gcc Ala | | Phe | - | | 5154 |
| | | Leu | | | | | Ile | | | | gat Asp | Leu | | | | 5202 |
| - | Gly | | | | | Ile | | | | | atc Ile 1 | | | - | | 5250 |
| Asn | - | - | - | - | Thr | - | | | - | Pro | acc Thr 1730 | | - | - | _ | 5298 |
| | Glu | | | Glu | | | | | Leu | | atc Ile | | | Gln | | 5346 |
| | - | | Pro | - | _ | | | Gly | | | att Ile | _ | Āsp | - | - | 5394 |
| | | Ala | | | | | Arg | | | | cct Pro | His | | | | 5442 |
| | Tyr | | | | | Met | | | | | ttc Phe 1 | | | | | 5490 |
| Ser | | | | | Gly | | | | | Lys | gtc Val 810 | | | | | 5538 |
| gcg Ala 1815 | Ala | gca Ala | ata Ile | Phe | atg Met ' 820 | aca Thr | gcc Ala | acc Thr | Pro | cca Pro 825 | Gly ggc | act Thr | tca Ser | Asp | cca Pro 830 | 5586 |

| ttc cca gag tcc aat tca cca att tcc gac tta cag act gag atc ccg Phe Pro Glu Ser Asn Ser Pro Ile Ser Asp Leu Gln Thr Glu Ile Pro 1835 1840 1845 | 5634 |
|---|------|
| gat cga gct tgg aac tot gga tac gaa tgg atc aca gaa tac acc ggg Asp Arg Ala Trp Asn Ser Gly Tyr Glu Trp Ile Thr Glu Tyr Thr Gly 1850 1855 1860 | 5682 |
| aag acg gtt tgg ttt gtg cct agt gtc aag atg ggg aat gag att gcc Lys Thr Val Trp Phe Val Pro Ser Val Lys Met Gly Asn Glu Ile Ala 1865 1870 1875 | 5730 |
| ctt tgc cta caa cgt gct gga aag aaa gta gtc caa ttg aac aga aag Leu Cys Leu Gln Arg Ala Gly Lys Lys Val Val Gln Leu Asn Arg Lys 1880 1885 1890 | 5778 |
| tcg tac gag acg gag tac cca aaa tgt aag aac gat gat tgg gac ttt Ser Tyr Glu Thr Glu Tyr Pro Lys Cys Lys Asn Asp Asp Trp Asp Phe 1895 1900 1905 1910 | 5826 |
| gtt atc aca aca gac ata tct gaa atg ggg gct aac ttc aag gcg agc Val Ile Thr Thr Asp Ile Ser Glu Met Gly Ala Asn Phe Lys Ala Ser 1915 1920 1925 | 5874 |
| agg gtg att gac agc cgg aag agt gtg aaa cca acc atc ata aca gaa Arg Val Ile Asp Ser Arg Lys Ser Val Lys Pro Thr Ile Ile Thr Glu 1930 1935 1940 | 5922 |
| gga gaa ggg aga gtg atc ctg gga gaa cca tct gca gtg aca gct Gly Glu Gly Arg Val Ile Leu Gly Glu Pro Ser Ala Val Thr Ala Ala 1945 1950 1955 | 5970 |
| agt gcc gcc cag aga cgt gga cgt atc ggt aga aat ccg tcg caa gtt Ser Ala Ala Gln Arg Arg Gly Arg Ile Gly Arg Asn Pro Ser Gln Val 1960 1965 1970 | 6018 |
| ggt gat gag tac tgt tat ggg ggg cac acg aat gaa gac gac tcg aac Gly Asp Glu Tyr Cys Tyr Gly Gly His Thr Asn Glu Asp Asp Ser Asn 1975 1980 1985 1990 | 6066 |
| ttc gcc cat tgg act gag gca cga atc atg ccg gac aac atc aac atg Phe Ala His Trp Thr Glu Ala Arg Ile Met Pro Asp Asn Ile Asn Met 1995 2000 2005 | 6114 |
| cca aac gga ctg atc gct caa ttc tac caa cca gag cgt gag aag gta Pro Asn Gly Leu Ile Ala Gln Phe Tyr Gln Pro Glu Arg Glu Lys Val 2010 2015 2020 | 6162 |
| tat acc atg gag ggg gaa tac cgg ctc aga gga gaa gag agg aaa aac Tyr Thr Met Glu Gly Glu Tyr Arg Leu Arg Gly Glu Glu Arg Lys Asn 2025 2030 2035 | 6210 |
| ttt ctg gaa ctg ttg agg act gca gat ctg cca gtt tgg ctg gct tac Phe Leu Glu Leu Leu Arg Thr Ala Asp Leu Pro Val Trp Leu Ala Tyr 2040 2045 2050 · | 6258 |
| aag gtt gca gcg gct gga gtg tca tac cac gac cgg agg tgg tgc ttt Lys Val Ala Ala Ala Gly Val Ser Tyr His Asp Arg Arg Trp Cys Phe 2055 2060 2065 2070 | 6306 |
| gat ggt cct agg aca aac aca att tta gaa gac aac aac gaa gtg gaa | 6354 |

| Asp (| Gly P | ro Ar | g Thi 2075 | | Thr | Ile | Leu | Glu 2080 | |) Asn | Asn | Glu | 2085 | | |
|--------------------------|-------------------------|--------------------------|------------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|------|
| gtc a Val l | atc a [le T] | cg aa nr Ly 209 | s Leu | ggt Gly | gaa Glu | Arg | aag Lys 2095 | Ile | ctg Leu | agg Arg | Pro | Arç 2100 | Trp | ratt lle | 6402 |
| gac ç Asp A | gcc ad Ala An 210 | rg Va | g tac l Tyr | tcg Ser | gat Asp | cac His 2110 | cag Gln | gca Ala | cta Leu | Lys | gcg Ala 2115 | Phe | aag Lys | gac Asp | 6450 |
| Phe A | gcc to Ala Se 120 | eg gg er Gl | a aaa y Lys | cgt Arg | tct Ser 2125 | Gln | ata Ile | Gly | Leu | att Ile 2130 | gag Glu | gtt Val | ctg Leu | gga Gly | 6498 |
| aag a Lys M 2135 | itg co Met Pi | et gag co Gli | g cac u His | ttc Phe 2140 | atg Met | Gly | aag Lys | Thr | tgg Trp 2145 | gaa Glu | gca Ala | ctt Leu | Asp | acc Thr 2150 | 6546 |
| atg t Met T | ac gt Yr Va | t gto | g gcc l Ala 2155 | Thr | gca Ala | gag Glu | Lys | gga Gly 2160 | gga Gly | aga Arg | gct Ala | cac | aga Arg 2165 | atg Met | 6594 |
| gcc c Ala L | tg ga eu Gl | ig gaa .u Gli 2170 | ı Leu | cca Pro | gat Asp | Ala | ctt Leu 2175 | cag Gln | aca Thr | att Ile | Ala | ttg Leu 2180 | att Ile | gcc Ala | 6642 |
| tta t Leu L | tg ag eu Se 218 | r Val | g atg L Met | acc Thr | Met | gga Gly 2190 | gta Val | ttc Phe | ttc Phe | Leu | ctc Leu 2195 | atg Met | cag Gl.n | cgg Arg | 6690 |
| aag g Lys G 22 | ly Il | t gga e Gly | aag Lys | Ile | ggt Gly 2205 | ttg Leu | gga Gly | ggc Gly | Ala | gtc Val 2210 | ttg Leu | gga Gly | gtc Val | gcg Ala | 6738 |
| acc t Thr Pl 2215 | tt tt he Ph | c tgt e Cys | Trp | atg Met 2220 | gct Ala | gaa Glu | gtt Val | Pro | gga Gly 2225 | acg Thr | aag Lys | atc Ile | Āla | gga Gly 2230 | 6786 |
| atg ti Met Le | tg ct eu Le | u Leu | Ser 2235 | ctt Leu | ctc Leu | ttg Leu | Met | att Ile 2240 | gtg Val | cta Leu | att Ile | Pro | gag Glu 2245 | cca Pro | 6834 |
| gag aa Glu Ly | ag ca ys Gl: | a cgt n Arg 2250 | Ser | cag Gln | aca Thr | Asp | aac Asn 255 | cag Gln | cta Leu | gcc Ala | Val | ttc Phe 260 | ctg Leu | att Ile | 6882 |
| tgt gt Cys Va | tc ate al Me 226 | t Thr | ctt Leu | gtg Val | Ser | gca Ala 270 | gtg Val | gca Ala | gcc Ala | Asn | gag Glu 275 | atg Met | ggt Gly | tgg Trp | 6930 |
| cta ga Leu As 228 | sp Lys | g acc s Thr | aag Lys | Ser | gac Asp 285 | ata Ile | agc Ser | agt Ser | Leu | ttt Phe 290 | ggg Gly | caa Gln | aga Arg | att Ile | 6978 |
| gag gt Glu Va 2295 | c aaq l Lys | g gag s Glu | Asn | ttc Phe 300 | agc Ser | atg Met | gga Gly | Glu | ttt Phe 305 | ctt (Leu : | ctg Leu | gac Asp | Leu | agg Arg 310 | 7026 |
| ccg gc Pro Al | a aca a Thr | gcc Ala | tgg Trp | tca Ser | ctg Leu | tac (Tyr 1 | gct Ala | gtg Val | aca a | aca o | gcg Ala | gtc Val | ctc Leu | act Thr | 7074 |

| | 2315 | 2320 | 2325 | |
|------------------------------------|--|--|--|-----------------|
| Pro Leu Leu | aag cat ttg atc Lys His Leu Ilc 330 | c acg tca gat tag e Thr Ser Asp Ty 2335 | e atc aac acc tca r lle Asn Thr Ser 2340 | ttg 7122 Leu |
| acc tca ata Thr Ser Ile 2345 | aac gtt cag gc Asn Val Gln Ala | a agt gca cta tto a Ser Ala Leu Pho 2350 | e aca ctc gcg cga e Thr Leu Ala Arg 2355 | ggc 7170 Gly |
| | | y Val Ser Ala Le | c ctg cta gca gcc 1 Leu Leu Ala Ala 2370 | |
| | | | a aca gcg gca aca L Thr Ala Ala Thr S | |
| ctt ttt tgc Leu Phe Cys | cac tat gcc tac His Tyr Ala Ty: 2395 | e atg gtt ccc ggt Met Val Pro Gly 2400 | tgg caa gct gag 7 Trp Gln Ala Glu 2405 | gca 7314 Ala |
| Met Arg Ser | | | a atc atg aaa aac 7 Ile Met Lys Asn 2420 | |
| gta gtg gat Val Val Asp 2425 | ggc atc gtg gcc Gly Ile Val Ala | c acg gac gtc cca a Thr Asp Val Pro 2430 | gaa tta gag cgc Glu Leu Glu Arg 2435 | acc 7410 Thr |
| | | Val Gly Gln Ile | e atg ctg atc ttg e Met Leu Ile Leu 2450 | |
| | | | g aag aca gta cga . Lys Thr Val Arg . 2 | |
| | | | ctt tgg gag aat Leu Trp Glu Asn 2485 | |
| Ala Ser Ser | | | gga ctc tgc cac Gly Leu Cys His 2500 | |
| | | | aca tgg aca ctc Thr Trp Thr Leu 2515 | |
| _ | | Leu Lys Arg Gly | ggg gca aaa gga Gly Ala Lys Gly 2530 | _ |
| | | | cag atg aca aaa Gln Met Thr Lys 2 | |
| | | | gaa gtc gat cgc Glu Val Asp Arg 2565 | |

| gcg gca aaa cac gcc agg aaa gaa ggc aat gtc act gga ggg cat tca Ala Ala Lys His Ala Arg Lys Glu Gly Asn Val Thr Gly Gly His Ser 2570 2575 2580 | 7842 |
|---|--------|
| gtc tct agg ggc aca gca aaa ctg aga tgg ctg gtc gaa cgg agg ttt Val Ser Arg Gly Thr Ala Lys Leu Arg Trp Leu Val Glu Arg Arg Phe 2585 2590 2595 | 7890 |
| ctc gaa ccg gtc gga aaa gtg att gac ctt gga tgt gga aga ggc ggt Leu Glu Pro Val Gly Lys Val Ile Asp Leu Gly Cys Gly Arg Gly Gly 2600 2605 2610 | 7938 |
| tgg tgt tac tat atg gca acc caa aaa aga gtc caa gaa gtc aga ggg Trp Cys Tyr Tyr Met Ala Thr Gln Lys Arg Val Gln Glu Val Arg Gly 2615 2620 2625 2630 | 7986 · |
| tac aca aag ggc ggt ccc gga cat gaa gag ccc caa cta gtg caa agt Tyr Thr Lys Gly Gly Pro Gly His Glu Glu Pro Gln Leu Val Gln Ser 2635 2640 2645 | 8034 |
| tat gga tgg aac att gtc acc atg aag agt gga gtg gat gtg ttc tac Tyr Gly Trp Asn Ile Val Thr Met Lys Ser Gly Val Asp Val Phe Tyr 2650 2655 2660 | 8082 |
| aga cct tct gag tgt tgt gac acc ctc ctt tgt gac atc gga gag tcc Arg Pro Ser Glu Cys Cys Asp Thr Leu Leu Cys Asp Ile Gly Glu Ser · 2665 2670 2675 | 8130 |
| tcg tca agt gct gag gtt gaa gag cat agg acg att cgt gtc ctt gaa Ser Ser Ser Ala Glu Val Glu Glu His Arg Thr Ile Arg Val Leu Glu 2680 2685 2690 | 8178 |
| atg gtt gag gac tgg ctg cac cga ggg cca agg gaa ttt tgc gtg aag Met Val Glu Asp Trp Leu His Arg Gly Pro Arg Glu Phe Cys Val Lys 2695 2700 2705 2710 | 8226 |
| gtg ctc tgc ccc tac atg ccg aaa gtc ata gag aag atg gag ctg ctc Val Leu Cys Pro Tyr Met Pro Lys Val Ile Glu Lys Met Glu Leu Leu 2715 2720 2725 | 8274 |
| caa cgc cgg tat ggg ggg gga ctg gtc aga aac cca ctc tca cgg aat Gln Arg Arg Tyr Gly Gly Gly Leu Val Arg Asn Pro Leu Ser Arg Asn 2730 2735 2740 | 8322 |
| tcc acg cac gag atg tat tgg gtg agt cga gct tca ggc aat gtg gta Ser Thr His Glu Met Tyr Trp Val Ser Arg Ala Ser Gly Asn Val Val 2745 2750 . 2755 | 8370 |
| cat toa gtg aat atg acc agc cag gtg ctc cta gga aga atg gaa aaa His Ser Val Asn Met Thr Ser Gln Val Leu Leu Gly Arg Met Glu Lys 2760 2765 2770 | 8418 |
| agg acc tgg aag gga ccc caa tac gag gaa gat gta aac ttg gga agc Arg Thr Trp Lys Gly Pro Gln Tyr Glu Glu Asp Val Asn Leu Gly Ser 2775 2780 2785 2790 | 8466 |
| gga acc agg gcg gtg gga aaa ccc ctg ctc aac tca gac acc agt aaa Gly Thr Arg Ala Val Gly Lys Pro Leu Leu Asn Ser Asp Thr Ser Lys 2795 2800 2805 | 8514 |

| | | Asn | | | gaa Glu | | Leu | | | | | Ser | | | | 8562 |
|-------------------|-----|------------|------------|-----|--------------------|------------|------------|------------|-----|--------------------|------------|------------|------------|-----|--------------------|------|
| | His | | | | cac His | Pro | | | | | Asn | | | | | 8610 |
| Tyr | | | | | aca Thr | | | | | Ser | | | | | | 8658 |
| gtc Val 285 | Arg | ctc Leu | ctc Leu | Ser | aaa Lys 2860 | cca Pro | tgg Trp | gac Asp | Thr | atc Ile 2865 | acg Thr | aat Asn | gtt Val | Thr | acc Thr 2870 | 8706 |
| | | | Thr | | act Thr | | | Phe | | | | | Val | | | 8754 |
| | | Val | | | aaa Lys | | Pro | | | | | Gly | | | | 8802 |
| | Leu | | | | acc Thr | Asn | | _ | | | Phe | _ | - | _ | _ | 8850 |
| Lys | _ | | - | _ | tgc Cys | | _ | | - | Phe | | _ | _ | | | 8898 |
| - | Asn | - | - | Leu | ggt Gly 2940 | | | | Glu | | | | | Trp | | 8946 |
| | | | Glu | | gtt Val | | | Pro | | | | | Met | | | 8994 |
| | | Arg | | _ | cat His | - | Arg | | - | - | | Thr | _ | | | 9042 |
| | Met | | | | aga Arg | Glu | | | | | Glu | | | | | 9090 |
| Lys | | | | | att Ile 3 | | | | | Leu | | | | | | 9138 |
| | Phe | | | Leu | ggt Gly 1020 | | | | Glu | | | | | Gly | | 9186 |
| | | | Gly | | ggt Gly | | | Gly | | | | | Lys | | | 9234 |
| tac | atc | ctg | cgt | gaa | gtt | ggc | acc | cgg | cct | ggg | ggc | aag | atc | tat | gct | 9282 |

| Tyr I | Ile | | Arg 3050 | Glu | Val | Gly | | Arg 3055 | Pro | Gly | Gly | - | 11e 3060 | _ | Ala | |
|--------------------------|--------------|------------|--------------|-------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|-------|
| gat q Asp A | Asp | | | | | Asp | | Arg | | | Arg | | | | | 9330 |
| aat o Asn O | - | - | _ | | Leu | | _ | | _ | Gly | - | | | _ | | 9378 |
| gcc a Ala A 3095 | | _ | | Ile | | | | | Arg | | | _ | | | | 9426 |
| atg o | _ | | Ala | _ | _ | | _ | Thr | _ | _ | - | - | Ile | | Arg | 9474 |
| gaa g Glu A | | Gln | | | | | Gln | | | | | Ala | | | | 9522 |
| ttc a Phe T | 'hr | | _ | _ | _ | Gln | | | | _ | Met | _ | | - | | 9570 |
| gtg a Val I 31 | | | | | Asp | | | | | Thr | | | | | | 9618 |
| aaa g Lys V 3175 | | | | Trp | | | | | Gly | | | | | Ser | | 9666 |
| atg g Met A | | | Ser | | | | | Val | | | | | Asp | | | 9714 |
| ttt g Phe A | | Thr | _ | | | | Leu | | - | _ | | Lys | - | _ | | 9762 |
| gac a Asp I | le | | | | | Pro | | | | | Tyr | | | | | 9810 |
| gtt c Val P: 32 | ro : | | | | Asn | | | | | Leu | | | | | | 9858 |
| aga ad Arg Tl 3255 | | | | Val | | | | | Gln | | | | | Gly | | 9906 |
| get eq Ala Ai | | | Ser : | | | | | Trp | | | | | Thr | | | 9954 |
| ctg go Leu Al | ct a la I | aag Lys | tct Ser ' | tat (| gcc Ala | cag Gln | atg Met | tgg Trp | ctg Leu | ctt Leu | ctg Leu | tac Tyr | ttc Phe | cac His | aga Arg | 10002 |

| 3290 3295 3300 | |
|---|-------|
| aga gac ctg cgg ctc atg gcc aac gcc att tgc tcc gct gtc cct gtg Arg Asp Leu Arg Leu Met Ala Asn Ala Ile Cys Ser Ala Val Pro Val 3305 3310 3315 | 10050 |
| aat tgg gtc cct acc gga aga acc acg tgg tcc atc cat gca gga gga Asn Trp Val Pro Thr Gly Arg Thr Thr Trp Ser Ile His Ala Gly Gly 3320 3325 3330 | 10098 |
| gag tgg atg aca aca gag gac atg ttg gag gtc tgg aac cgt gtt tgg Glu Trp Met Thr Thr Glu Asp Met Leu Glu Val Trp Asn Arg Val Trp 3335 3340 3345 3350 | 10146 |
| ata gag gag aat gaa tgg atg gaa gac aaa acc cca gtg gag aaa tgg Ile Glu Glu Asn Glu Trp Met Glu Asp Lys Thr Pro Val Glu Lys Trp 3355 3360 3365 | 10194 |
| agt gac gtc cca tat tca gga aaa cga gag gac atc tgg tgt ggc agc Ser Asp Val Pro Tyr Ser Gly Lys Arg Glu Asp Ile Trp Cys Gly Ser 3370 3375 3380 | 10242 |
| ctg att ggc aca aga gcc cga gcc acg tgg gca gaa aac atc cag gtg Leu Ile Gly Thr Arg Ala Arg Ala Thr Trp Ala Glu Asn Ile Gln Val 3385 3390 3395 | 10290 |
| gct atc aac caa gtc aga gca atc atc gga gat gag aag tat gtg gat Ala Ile Asn Gln Val Arg Ala Ile Ile Gly Asp Glu Lys Tyr Val Asp 3400 3405 3410 | 10338 |
| tac atg agt tca cta aag aga tat gaa gac aca act ttg gtt gag gac Tyr Met Ser Ser Leu Lys Arg Tyr Glu Asp Thr Thr Leu Val Glu Asp 3415 3420 3425 3430 | 10386 |
| aca gta ctg tagatattta atcaattgta aatagacaat ataagtatgc Thr Val Leu | 10435 |
| ataaaagtgt agttttatag tagtatttag tggtgttagt gtaaatagtt aagaaaattt | 10495 |
| tgaggagaaa gtcaggccgg gaagttcccg ccaccggaag ttgagtagac ggtgctgcct | 10555 |
| gcgactcaac cccaggagga ctgggtgaac aaagccgcga agtgatccat gtaagccctc | 10615 |
| agaaccgtct cggaaggagg accccacatg ttgtaacttc aaagcccaat gtcagaccac | 10675 |
| getacggegt getactetge ggagagtgea gtetgegata gtgeeceagg aggaetgggt | 10735 |
| taacaaaggc aaaccaacgc cccacgcggc cctagccccg gtaatggtgt taaccagggc | 10795 |
| gaaaggacta gaggttagag gagaccccgc ggtttaaagt gcacggccca gcctgactga | 10855 |
| agetgtaggt caggggaagg actagaggtt agtggagacc ccgtgccaca aaacaccaca | 10915 |

acaaacagc atattgacac ctgggataga ctaggagatc ttctgctctg cacaaccagc 10975

cacacggcac agtgcgccga caatggtggc tggtggtgcg agaacacagg atct

<210> 2

<211> 3433

<212> PRT

<213> Flavivirus sp.

Leu Lys Arg Gly Met Pro Arg Val Leu Ser Leu Ile Gly Leu Lys Arg 20 25 30

Ala Met Leu Ser Leu Ile Asp Gly Lys Gly Pro Ile Arg Phe Val Leu 35 40 45

Ala Leu Leu Ala Phe Phe Arg Phe Thr Ala Ile Ala Pro Thr Arg Ala 50 60

Val Leu Asp Arg Trp Arg Gly Val Asn Lys Gln Thr Ala Met Lys His
65 70 75 80

Leu Leu Ser Phe Lys Lys Glu Leu Gly Thr Leu Thr Ser Ala Ile Asn $85 \hspace{1.5cm} 90 \hspace{1.5cm} 95$

Arg Arg Ser Ser Lys Gln Lys Lys Arg Gly Gly Lys Thr Gly Ile Ala

Val Met Ile Gly Leu Ile Ala Ser Val Gly Ala Val Thr Leu Ser Asn-115 120 125

Phe Gln Gly Lys Val Met Met Thr Val Asn Ala Thr Asp Val Thr Asp 130 135 140

Val Ile Thr Ile Pro Thr Ala Ala Gly Lys Asn Leu Cys Ile Val Arg 145 150 155 160

Ala Met Asp Val Gly Tyr Met Cys Asp Asp Thr Ile Thr Tyr Glu Cys

Pro Val Leu Ser Ala Gly Asn Asp Pro Glu Asp Ile Asp Cys Trp Cys 180 185 190

Thr Lys Ser Ala Val Tyr Val Arg Tyr Gly Arg Cys Thr Lys Thr Arg 195 200 205

His Ser Arg Arg Ser Arg Arg Ser Leu Thr Val Gln Thr His Gly Glu 210 215 220

Ser Thr Leu Ala Asn Lys Lys Gly Ala Trp Met Asp Ser Thr Lys Ala 225 230 235 240

Thr Arg Tyr Leu Val Lys Thr Glu Ser Trp Ile Leu Arg Asn Pro Gly 245 250 255

Tyr Ala Leu Val Ala Ala Val Ile Gly Trp Met Leu Gly Ser Asn Thr 260 265 270

Met Gln Arg Val Val Phe Val Val Leu Leu Leu Leu Val Ala Pro Ala 275 280 285

Tyr Ser Phe Asn Cys Leu Gly Met Ser Asn Arg Asp Phe Leu Glu Gly 290 295 300

Val Ser Gly Ala Thr Trp Val Asp Leu Val Leu Glu Gly Asp Ser Cys

| 305 | | | | | 310 | ı | | | | 315 | i | | | | 320 |
|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Val | Thr | Ile | Met | Ser 325 | _ | Asp | Lys | Pro | Thr 330 | | e Asp | Val | . Lys | Met 335 | Met |
| Asn | Met | Glu | Ala 340 | | Asn | Leu | Ala | Glu 345 | | . Arg | Ser | Tyr | Cys 350 | _ | Leu |
| Ala | Thr | Val 355 | | Asp | Leu | Ser | Thr 360 | | : Ala | a Ala | Cys | Pro 365 | | Met | Gly |
| Glu | Ala 370 | | Asn | Asp | Lys | Arg 375 | | Asp | Pro | Ala | Phe 380 | | Cys | Arg | Gln |
| Gly 385 | Val | Val | Asp | Arg | Gly 390 | | Gly | Asn | Gly | Cys 395 | | Leu | Phe | Gly | Lys 400 |
| Gly | Ser | Ile | Asp | Thr 405 | | Ala | Lys | Phe | Ala 410 | _ | Ser | Thr | Lys | Ala 415 | Ile |
| Gly | Arg | Thr | Ile 420 | | Lys | Glu | Asn | Ile 425 | - | Tyr | Glu | Val | Ala 430 | Ile | Phe |
| Val | His | Gly 435 | | Thr | Thr | Val | Glu 440 | | His | Gly | Asn | Tyr 445 | Ser | Thr | Gln |
| Val | Gly 450 | Ala | Thr | Gln | Ala | Gly 455 | Arg | Phe | Ser | Ile | Thr 460 | Pro | Ala | Ala | Pro |
| Ser 465 | Tyr | Thr | Leu | Lys | Leu 470 | Gly | Glu | Tyr | Gly | Glu 475 | Val | Thr | Val | Asp | Cys 480 |
| Glu | Pro | Arg | Ser | Gly 485 | Ile | Asp | Thr | Asn | Ala 490 | Tyr | Tyr | Val | Met | Thr 495 | Val |
| Gly | Thr | Lys | Thr 500 | Phe | Leu | Val | His | Arg 505 | Glu | Trp | Phe | Met | Asp 510 | Leu | Asn |
| Leu | Pro | Trp 515 | Ser | Ser | Ala | Gly | Ser 520 | Thr | Val | Trp | Arg | Asn 525 | Arg | Glu | Thr |
| Leu | Met 530 | Glu | Phe | Glu | Glu | Pro 535 | His | Ala | Thr | Lys | Gln 540 | Ser | Val | Ile | Ala |
| Leu 545 | Gl _, y | Ser | Gln | Glu | Gly 550 | Ala | Leu | His | Gln | Ala 555 | Leu | Ala | Gly | Ala | Ile 560 |
| Pro | Val | Glu | Phe | Ser 565 | Ser | Asn | Thr | Val | Lys 570 | Leu | Thr | Ser | Gly | His 575 | Leu |
| Lys | Cys | Arg | Val 580 | Lys | Met | Glu | Lys | Leu 585 | Gln | Leu | Lys | Gly | Thr 590 | Thr | Tyr |
| Gly | Val | Cys 595 | Ser | Lys | Ala | Phe | Lys 600 | Phe | Leu | Gly | Thr | Pro 605 | Ala | Asp | Thr |
| | His 610 | Gly | Thr | Val | Val | Leu 615 | Glu | Leu | Gln | Tyr | Thr 620 | Gly | Thr | Asp | Gly |
| Pro 625 | Cys | Lys | Val | Pro | Ile 630 | Ser | Ser | Val | Ala | Ser 635 | Leu | Asn | Asp | | Thr 640 |

 Pro
 Val
 Gly
 Arg
 Leu
 Val
 Thr
 Val
 Asn
 Pro
 Phe
 Val
 Ser
 Val
 Ala
 Thr
 655
 Thr
 650
 Pho
 Pro
 Pro</th

Leu Ala Lys Ile Ile Gln Lys Ala His Lys Glu Gly Val Cys Gly Leu 835 840 845

Arg Ser Val Ser Arg Leu Glu His Gln Met Trp Glu Ala Val Lys Asp

Arg Gin Glu Leu Arg Cys Gly Asn Gly Val Phe Ile His Asn Asp Val

Glu Ala Trp Met Asp Arg Tyr Lys Tyr Tyr Pro Glu Thr Pro Gln Gly

850 855 860

Glu Leu Asn Thr Leu Leu Lys Glu Asn Gly Val Asp Leu Ser Val Val
865 870 875 880

Val Glu Lys Gln Glu Gly Met Tyr Lys Ser Ala Pro Lys Arg Leu Thr 885 890 895

Ala Thr Thr Glu Lys Leu Glu Ile Gly Trp Lys Ala Trp Gly Lys Ser 900 905 910

Ile Leu Phe Ala Pro Glu Leu Ala Asn Asn Thr Phe Val Val Asp Gly 915 920 925

Pro Glu Thr Lys Glu Cys Pro Thr Gln Asn Arg Ala Trp Asn Ser Leu 930 935 940

Glu Val Glu Asp Phe Gly Phe Gly Leu Thr Ser Thr Λ rg Met Phe Leu 945 950 955 960

- Lys Val Arg Glu Ser Asn Thr Thr Glu Cys Asp Ser Lys Ile Ile Gly 965 970 975
- Thr Ala Val Lys Asn Asn Leu Ala Ile His Ser Asp Leu Ser Tyr Trp 980 985 990
- Ile Glu Ser Arg Leu Asn Asp Thr Trp Lys Leu Glu Arg Ala Val Leu 995 1000 1005
- Gly Glu Val Lys Ser Cys Thr Trp Pro Glu Thr His Thr Leu Trp Gly 1010 1020
- Asp Gly Ile Leu Glu Ser Asp Leu Ile Ile Pro Val Thr Leu Ala Gly 025 1030 1035 1040
- Pro Arg Ser Asn His Asn Arg Arg Pro Gly Tyr Lys Thr Gln Asn Gln
 1045 1050 1055
- Gly Pro Trp Asp Glu Gly Arg Val Glu Ile Asp Phe Asp Tyr Cys Pro 1060 1065 1070
- Gly Thr Thr Val Thr Leu Ser Glu Ser Cys Gly His Arg Gly Pro Ala 1075 1080 1085
- Thr Arg Thr Thr Glu Ser Gly Lys Leu Ile Thr Asp Trp Cys Cys 1090 1095 1100
- Arg Ser Cys Thr Leu Pro Pro Leu Arg Tyr Gln Thr Asp Ser Gly Cys
 105 1110 1115 1120
- Trp Tyr Gly Met Glu Ile Arg Pro Gln Arg His Asp Glu Lys Thr Leu 1125 . 1130 1135
- Val Gln Ser Gln Val Asn Ala Tyr Asn Ala Asp Met Ile Asp Pro Phe 1140 1145 1150
- Gln Leu Gly Leu Leu Val Val Phe Leu Ala Thr Gln Glu Val Leu Arg 1155 1160 1165
- Lys Arg Trp Thr Ala Lys Ile Ser Met Pro Ala Ile Leu Ile Ala Leu 1170 1175 1180
- Leu Val Leu Val Phe Gly Gly Ile Thr Tyr Thr Asp Val Leu Arg Tyr 185 1190 1195 1200
- Val Ile Leu Val Gly Ala Ala Phe Ala Glu Ser Asn Ser Gly Gly Asp 1205 1210 1215
- Val Val His Leu Ala Leu Met Ala Thr Phe Lys Ile Gln Pro Val Phe 1220 1225 1230
- Met Val Ala Ser Phe Leu Lys Ala Arg Trp Thr Asn Gln Glu Asn Ile 1235 1240 1245
- Leu Leu Met Leu Ala Ala Val Phe Phe Gln Met Ala Tyr His Asp Ala 1250 1260
- Arg Gln Ile Leu Leu Trp Glu Ile Pro Asp Val Leu Asn Ser Leu Ala 265 1270 1275 1280
- Val Ala Trp Met Ile Leu Arg Ala Ile Thr Phe Thr Thr Thr Ser Asn

- Val Val Pro Leu Leu Ala Leu Leu Thr Pro Arg Leu Arg Cys Leu 1300 1305 · 1310
- Asn Leu Asp Val Tyr Arg Ile Leu Leu Leu Met Val Gly Ile Gly Ser 1315 1320 1325
- Leu Ile Arg Glu Lys Arg Ser Ala Ala Ala Lys Lys Gly Ala Ser 1330 1335 1340
- Leu Leu Cys Leu Ala Leu Ala Ser Thr Gly Leu Phe Asn Pro Met Ile 345 1350 1355 1360
- Leu Ala Ala Gly Leu Ile Ala Cys Asp Pro Asn Arg Lys Arg Gly Trp
 1365 1370 1375
- Pro Ala Thr Glu Val Met Thr Ala Val Gly Leu Met Phe Ala Ile Val 1380 , 1385 1390
- Gly Gly Leu Ala Glu Leu Asp Ile Asp Ser Met Ala Ile Pro Met Thr 1395 1400 1405
- Ile Ala Gly Leu Met Phe Ala Ala Phe Val Ile Ser Gly Lys Ser Thr 1410 1415 1420
- Asp Met Trp Ile Glu Arg Thr Ala Asp Ile Ser Trp Glu Ser Asp Ala 425 1430 1435 1440
- Glu Ile Thr Gly Ser Ser Glu Arg Val Asp Val Arg Leu Asp Asp Gly
 1445 1450 1455
- Glu Asn Phe Gln Leu Met Asn Asp Pro Gly Ala Pro Trp Lys Ile Trp
 1460 1465 1470
- Met Leu Arg Met Val Cys Leu Ala Ile Ser Ala Tyr Thr Pro Trp Ala 1475 1480 . 1485
- Ile Leu Pro Ser Val Val Gly Phe Trp Ile Thr Leu Gln Tyr Thr Lys 1490 1495 1500
- Arg Gly Gly Val Leu Trp Asp Thr Pro Ser Pro Lys Glu Tyr Lys Lys 505 1510 1515 1520
- Gly Asp Thr Thr Thr Gly Val Tyr Arg Ile Met Thr Arg Gly Leu Leu 1525 1530 1535
- Gly Ser Tyr Gln Ala Gly Ala Gly Val Met Val Glu Gly Val Phe His $1540 \,$ 1545 $\,$ 1550
- Thr Leu Trp His Thr Thr Lys Gly Ala Ala Leu Met Ser Gly Glu Gly 1555 1560 1565
- Arg Leu Asp Pro Tyr Trp Gly Ser Val Lys Glu Asp Arg Leu Cys Tyr 1570 1575 1580
- Gly Gly Pro Trp Lys Leu Gln His Lys Trp Asn Gly Gln Asp Glu Val 585 1590 1595 1600
- Gln Met Ile Val Val Glu Pro Gly Lys Asn Val Lys Asn Val Gln Thr 1605 1610 1615

- Lys Pro Gly Val Phe Lys Thr Pro Glu Gly Glu Ile Gly Ala Val Thr 1620 1625 1630
- Leu Asp Phe Pro Thr Gly Thr Ser Gly Ser Pro Ile Val Asp Lys Asn 1635 1640 1645
- Gly Asp Val Ile Gly Leu Tyr Gly Asn Gly Val Ile Met Pro Asn Gly 1650 1655 1660
- Ser Tyr Ile Ser Ala Ile Val Gln Gly Glu Arg Met Asp Glu Pro Ile 665 1670 1680
- Pro Ala Gly Phe Glu Pro Glu Met Leu Arg Lys Lys Gln Ile Thr Val 1685 1690 1695
- Leu Asp Leu His Pro Gly Ala Gly Lys Thr Arg Arg Ile Leu Pro Gln
 1700 1705 1710
- Ile Ile Lys Glu Ala Ile Asn Arg Arg Leu Arg Thr Ala Val Leu Ala 1715 1720 1725
- Pro Thr Arg Val Val Ala Ala Glu Met Ala Glu Ala Leu Arg Gly Leu 1730 1740
- Pro Ile Arg Tyr Gln Thr Ser Ala Val Pro Arg Glu His Asn Gly Asn 745 1750 1755 1760
- Glu Ile Val Asp Val Met Cys His Ala Thr Leu Thr His Arg Leu Met 1765 1770 1775
- Ser Pro His Arg Val Pro Asn Tyr Asn Leu Phe Val Met Asp Glu Ala 1780 1785 1790
- His Phe Thr Asp Pro Ala Ser Ile Ala Ala Arg Gly Tyr Ile Ser Thr 1795 1800 1805
- Lys Val Glu Leu Gly Glu Ala Ala Ile Phe Met Thr Ala Thr Pro 1810 1815 1820
- Pro Gly Thr Ser Asp Pro Phe Pro Glu Ser Asn Ser Pro Ile Ser Asp 825 1830 1835 1840
- Leu Gln Thr Glu Ile Pro Asp Arg Ala Trp Asn Ser Gly Tyr Glu Trp
 1845 1850 1855
- Ile Thr Glu Tyr Thr Gly Lys Thr Val Trp Phe Val Pro Ser Val Lys \$1860\$ \$1865\$ \$1870
- Met Gly Asn Glu Ile Ala Leu Cys Leu Gln Arg Ala Gly Lys Lys Val 1875 1880 1885
- Val Gln Leu Asn Arg Lys Ser Tyr Glu Thr Glu Tyr Pro Lys Cys Lys 1890 1895 1900
- Asn Asp Asp Trp Asp Phe Val Ile Thr Thr Asp Ile Ser Glu Met Gly 905 1910 1915 1920
- Ala Asn Phe Lys Ala Ser Arg Val Ile Asp Ser Arg Lys Ser Val Lys 1925 1930 1935

- Pro Thr Ile Ile Thr Glu Gly Glu Gly Arg Val Ile Leu Gly Glu Pro 1940 1945 1950
- Ser Ala Val Thr Ala Ala Ser Ala Ala Gln Arg Arg Gly Arg Ile Gly 1955 1960 1965
- Arg Asn Pro Ser Gln Val Gly Asp Glu Tyr Cys Tyr Gly Gly His Thr 1970 1975 1980
- Asn Glu Asp Asp Ser Asn Phe Ala His Trp Thr Glu Ala Arg Ile Met 985 1990 . 1995 2000
- Pro Asp Asn Ile Asn Met Pro Asn Gly Leu Ile Ala Gln Phe Tyr Gln 2005 . 2010 2015
- Pro Glu Arg Glu Lys Val Tyr Thr Met Glu Gly Glu Tyr Arg Leu Arg
 2020 2025 2030
- Gly Glu Glu Arg Lys Asn Phe Leu Glu Leu Leu Arg Thr Ala Asp Leu 2035 2040 2045
- Pro Val Trp Leu Ala Tyr Lys Val Ala Ala Ala Gly Val Ser Tyr His 2050 2055 2060
- Asp Arg Arg Trp Cys Phe Asp Gly Pro Arg Thr Asn Thr Ile Leu Glu 065 2070 2075 2080
- Asp Asn Asn Glu Val Glu Val Ile Thr Lys Leu Gly Glu Arg Lys Ile 2085 2090 2095
- Leu Arg Pro Arg Trp Ile Asp Ala Arg Val Tyr Ser Asp His Gln Ala .. 2100 2105 2110
- Leu Lys Ala Phe Lys Asp Phe Ala Ser Gly Lys Arg Ser Gln Ile Gly 2115 2120 2125
- Leu Ile Glu Val Leu Gly Lys Met Pro Glu His Phe Met Gly Lys Thr 2130 2135 2140
- Trp Glu Ala Leu Asp Thr Met Tyr Val Val Ala Thr Ala Glu Lys Gly
 145 2150 2155 2160
- Gly Arg Ala His Arg Met Ala Leu Glu Glu Leu Pro Asp Ala Leu Gln
 2165 2170 2175
- Thr Ile Ala Leu Ile Ala Leu Leu Ser Val Met Thr Met Gly Val Phe 2180 2185 2190
- Phe Leu Leu Met Gln Arg Lys Gly Ile Gly Lys Ile Gly Leu Gly Gly 2195 2200 2205
- Ala Val Leu Gly Val Ala Thr Phe Phe Cys Trp Met Ala Glu Val Pro 2210 2215 2220
- Gly Thr Lys Ile Ala Gly Met Leu Leu Ser Leu Leu Leu Met Ile 225 2230 2235 2240
- Val Leu Ile Pro Glu Pro Glu Lys Gln Arg Ser Gln Thr Asp Asn Gln \$2245\$ \$2250\$ \$2255\$
- Leu Ala Val Phe Leu Ile Cys Val Met Thr Leu Val Ser Ala Val Ala

2260 2265 2270 Ala Asn Glu Met Gly Trp Leu Asp Lys Tnr Lys Ser Asp Ile Ser Ser 2280 Leu Phe Gly Gln Arg Ile Glu Val Lys Glu Asn Phe Ser Met Gly Glu Phe Leu Leu Asp Leu Arg Pro Ala Thr Ala Trp Ser Leu Tyr Ala Val 2315 Thr Thr Ala Val Leu Thr Pro Leu Leu Lys His Leu Ile Thr Ser Asp 2330 Tyr Ile Asn Thr Ser Leu Thr Ser Ile Asn Val Gln Ala Ser Ala Leu 2345 Phe Thr Leu Ala Arg Gly Phe Pro Phe Val Asp Val Gly Val Ser Ala Leu Leu Leu Ala Ala Gly Cys Trp Gly Gln Val Thr Leu Thr Val Thr Val Thr Ala Ala Thr Leu Leu Phe Cys His Tyr Ala Tyr Met Val Pro 2390 2395 Gly Trp Gln Ala Glu Ala Met Arg Ser Ala Gln Arg Arg Thr Ala Ala 2405 2410 Gly Ile Met Lys Asn Ala Val Val Asp Gly Ile Val Ala Thr Asp Val 2425 Pro Glu Leu Glu Arg Thr Thr Pro Ile Met Gln Lys Lys Val Gly Gln Ile Met Leu Ile Leu Val Ser Leu Ala Ala Val Val Asn Pro Ser Val Lys Thr Val Arg Glu Ala Gly Ile Leu Ile Thr Ala Ala Ala Val 2470 2475 Thr Leu Trp Glu Asn Gly Ala Ser Ser Val Trp Asn Ala Thr Thr Ala 2490 Ile Gly Leu Cys His Ile Met Arg Gly Gly Trp Leu Ser Cys Leu Ser 2505 Ile Thr Trp Thr Leu Ile Lys Asn Met Glu Lys Pro Gly Leu Lys Arg Gly Gly Ala Lys Gly Arg Thr Leu Gly Glu Val Trp Lys Glu Arg Leu Asn Gln Met Thr Lys Glu Glu Phe Thr Arg Tyr Arg Lys Glu Ala Ile Ile Glu Val Asp Arg Ser Ala Ala Lys His Ala Arg Lys Glu Gly Asn 2565 2570

Val Thr Gly Gly His Ser Val Ser Arg Gly Thr Ala Lys Leu Arg Trp 2585

2590

- Leu Val Glu Arg Arg Phe Leu Glu Pro Val Gly Lys Val Ile Asp Leu 2595 2600 2605
- Gly Cys Gly Arg Gly Gly Trp Cys Tyr Tyr Met Ala Thr Gln Lys Arg 2610 2615 2620
- Val Gln Glu Val Arg Gly Tyr Thr Lys Gly Gly Pro Gly His Glu Glu 625 2630 2635 2640
- Pro Gln Leu Val Gln Ser Tyr Gly Trp Asn Ile Val Thr Met Lys Ser 2645 2650 2655
- Gly Val Asp Val Phe Tyr Arg Pro Ser Glu Cys Cys Asp Thr Leu Leu 2660 2665 2670
- Cys Asp Ile Gly Glu Ser Ser Ser Ala Glu Val Glu His Arg 2675 2680 2685
- Thr Ile Arg Val Leu Glu Met Val Glu Asp Trp Leu His Arg Gly Pro 2690 2695 2700
- Arg Glu Phe Cys Val Lys Val Leu Cys Pro Tyr Met Pro Lys Val Ile 705 2710 2715 2720
- Glu Lys Met Ġlu Leu Gln Arg Arg Tyr Gly Gly Gly Leu Val Arg $\cdot 2725$ 2730 2735
- Asn Pro Leu Ser Arg Asn Ser Thr His Glu Met Tyr Trp Val Ser Arg 2740 2745 2750
- Ala Ser Gly Asn Val Val His Ser Val Asn Met Thr Ser Gln Val Leu 2755 2760 2765
- Leu Gly Arg Met Glu Lys Arg Thr Trp Lys Gly Pro Gln Tyr Glu Glu 2770 2775 2780
- Asp Val Asn Leu Gly Ser Gly Thr Arg Ala Val Gly Lys Pro Leu Leu 785 2790 2795 2800
- Asn Ser Asp Thr Ser Lys Ile Asn Asn Arg Ile Glu Arg Leu Arg Arg 2805 2810 2815
- Glu Tyr Ser Ser Thr Trp His His Asp Glu Asn His Pro Tyr Arg Thr 2820 2825 2830
- Trp Asn Tyr His Gly Ser Tyr Asp Val Lys Pro Thr Gly Ser Ala Ser 2835 2840 2845
- Ser Leu Val Asn Gly Val Val Arg Leu Leu Ser Lys Pro Trp Asp Thr 2850 2855 2860
- Ile Thr Asn Val Thr Thr Met Ala Met Thr Asp Thr Thr Pro Phe Gly 865 2870 2875 2880
- Gln Gln Arg Val Phe Lys Glu Lys Val Asp Thr Lys Ala Pro Glu Pro 2885 2890 2895
- Pro Glu Gly Ala Lys Tyr Val Leu Asn Glu Thr Thr Asn Trp Leu Trp 2900 2905 2910

- Ala Phe Leu Ala Arg Glu Lys Arg Pro Arg Met Cys Ser Arg Glu Glu 2915 2920 2925
- Phe Ile Arg Lys Val Asn Ser Asn Ala Ala Leu Gly Ala Met Phe Glu 2930 2935 2940
- Glu Gln Asn Gln Trp Arg Ser Ala Arg Glu Ala Val Glu Asp Pro Lys 945 2950 2955 2960
- Phe Trp Glu Met Val Asp Glu Glu Arg Glu Ala His Leu Arg Gly Glu 2965 2970 2975
- Cys His Thr Cys Ile Tyr Asn Met Met Gly Lys Arg Glu Lys Lys Pro $2980 \hspace{1.5cm} 2985 \hspace{1.5cm} 2990$
- Gly Glu Phe Gly Lys Ala Lys Gly Ser Arg Ala Ile Trp Phe Met Trp 2995 3000 3005
- Leu Gly Ala Arg Phe Leu Glu Phe Glu Ala Leu Gly Phe Leu Asn Glu 3010 3015 3020
- Asp His Trp Leu Gly Arg Lys Asn Ser Gly Gly Gly Val Glu Gly Leu 025 3030 3035 3040
- Gl \hat{y} Leu Gln Lys Leu Gly Tyr Ile Leu Arg Glu Val Gly Thr Arg Pro 3045 3050 3055
- Gly Gly Lys Ile Tyr Ala Asp Asp Thr Ala Gly Trp Asp Thr Arg Ile 3060 3065 3070
- Thr Arg Ala Asp Leu Glu Asn Glu Ala Lys Val Leu Glu Leu Leu Asp 3075 3080 3085
- Gly Glu His Arg Arg Leu Ala Arg Ala Ile Ile Glu Leu Thr Tyr Arg 3090 . 3095 3100
- His Lys Val Val Lys Val Met Arg Pro Ala Ala Asp Gly Arg Thr Val
- Met Asp Val Ile Ser Arg Glu Asp Gln Arg Gly Ser Gly Gln Val Val 3125 3130 3135
- Thr Tyr Ala Leu Asn Thr Phe Thr Asn Leu Ala Val Gln Leu Val Arg 3140 3145 3150
- Met Met Glu Gly Glu Gly Val Ile Gly Pro Asp Asp Val Glu Lys Leu 3155 3160 3165
- Thr Lys Gly Lys Gly Pro Lys Val Arg Thr Trp Leu Phe Glu Asn Gly 3170 3180
- Glu Glu Arg Leu Ser Arg Met Ala Val Ser Gly Asp Asp Cys Val Val
 185 3190 3195 3200
- Lys Pro Leu Asp Asp Arg Phe Ala Thr Ser Leu His Phe Leu Asn Ala 3205 3210 3215
- Met Ser Lys Val Arg Lys Asp Ile Gln Glu Trp Lys Pro Ser Thr Gly 3220 3225 3230
- Trp Tyr Asp Trp Gln Gln Val Pro Phe Cys Ser Asn His Phe Thr Glu

3240

3245

Leu Ile Met Lys Asp Gly Arg Thr Leu Val Val Pro Cys Arg Gly Gln 3255 3260

Asp Glu Leu Val Gly Arg Ala Arg Ile Ser Pro Gly Ala Gly Trp Asn 3270 3275

Val Arg Asp Thr Ala Cys Leu Ala Lys Ser Tyr Ala Gln Met Trp Leu 3290

Leu Leu Tyr Phe His Arg Arg Asp Leu Arg Leu Met Ala Asn Ala Ile

Cys Ser Ala Val Pro Val Asn Trp Val Pro Thr Gly Arg Thr Trp 3320

Ser Ile His Ala Gly Gly Glu Trp Met Thr Thr Glu Asp Met Leu Glu 3335 3340

Val Trp Asn Arg Val Trp Ile Glu Glu Asn Glu Trp Met Glu Asp Lys 3355

Thr Pro Val Glu Lys Trp Ser Asp Val Pro Tyr Ser Gly Lys Arg Glu 3370 3365

Asp Ile Trp Cys Gly Ser Leu Ile Gly Thr Arg Ala Arg Ala Thr Trp

Ala Glu Asn Ile Gln Val Ala Ile Asn Gln Val Arg Ala Ile Ile Gly 3400

Asp Glu Lys Tyr Val Asp Tyr Met Ser Ser Leu Lys Arg Tyr Glu Asp 3415 3420 3410

Thr Thr Leu Val Glu Asp Thr Val Leu 3430

<210> 3

<211> 37

<212> ADN

<213> Séquence artificielle

<223> Description de la séquence artificielle:AMORCE OLIGONUCLEOTIDIQUE

tagcacgaag aattcgatgt ctaagaaacc aggaggg

37

<210> 4

<211> 50

<212> ADN

<213> Séquence artificielle

<223> Description de la séquence artificielle:AMORCE OLIGONUCLEOTIDIQUE

```
<400> 4
aagttagece gggttaatge teetaegetg gegateagge caateaggae
                                                                     50
 <210> 5
 <211> 19
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <400> 5
 gtcagacgct gacctggtg
                                                                     19
 <210> 6
 <211> 21
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <223> Description de la séquence artificielle:amorce
 <400> 6
agetteteet tacacagttg g
                                                                     21
<210> 7
<211> 19
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 7
acagtgcagg tgtgtgagc
                                                                    19
<210> 8
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<223> Description de la séquence artificielle:amorce
<400> 8
tcatgtctca gaaaggaaac
                                                                    20
<210> 9
<211> 21
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<223> Description de la séquence artificielle: amorce
```

| <400> 9 ctggctgcag aggtaaaagc t | 21 |
|--|------|
| <210> 10 <211> 22 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 10 | |
| tcaggacagg gtggagtaga gc | . 22 |
| <210> 11 <211> 22 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 11 | |
| gtaccggacc ctcaccctt gt | 22 |
| <210> 12 <211> 22 | |
| <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 12 getecateca tecaaceate ca | 22 |
| <210> 13 <211> 21 | |
| <212> ADN | |
| <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| 4400> 13 gagtttgaag tgaggtgttg c | 21 |
| | |
| 220> 223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| 400> 14 | |

| ttctcttgtg gatgcgttgt g | 21 |
|--|----|
| <210> 15 <211> 21 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle: amorce | |
| <400> 15 tgggtatatg cggagcgatg c | 21 |
| <210> 16 <211> 21 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 16 agtcgaacca accegetgte a | 21 |
| <210> 17 <211> 21 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 17 actacctcac acggaatcta c | 21 |
| <210> 18 <211> 21 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 18 ttctacgcca atctcatcag t | 21 |
| <210> 19 <211> 21 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 19 | |

| acacagtgtc catctcaacc a | 21 |
|--|-----|
| <210> 20 <211> 21 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce | |
| <400> 20 aaccactggt caaggttctg c | 21 |
| <210> 21 <211> 23 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <pre><220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce</pre> | |
| <400> 21 'acaaccacgt ccataagtct ctg | 23. |
| <210> 22 <211> 21 <212> ADN <213> Séquence artificielle | |
| <pre><220> <223> Description de la séquence artificielle:amorce</pre> | |
| <400> 22 gcctttctct tctcagtgta a | 21 |
| <210> 23 <211> 1412 <212> ADN <213> Mus musculus | |
| <220> <221> CDS <222> (36)(1139) | |
| <400> 23 ccaggctggg agacccagga agctccagac ttagc atg gag cac gga ctc agg Met Glu His Gly Leu Arg 1 5 | 53 |
| agc atc cca gcc tgg acg ctg gac aag ttc ata gag gat tac ctc ctt Ser Ile Pro Ala Trp Thr Leu Asp Lys Phe Ile Glu Asp Tyr Leu Leu 10 15 20 | 101 |
| ccc gac acc acc ttt ggt gct gat gtc aaa tca gcc gtc aat gtc gtg Pro Asp Thr Thr Phe Gly Ala Asp Val Lys Ser Ala Val Asn Val Val 25 30 35 | 149 |

| | | | | | • | | | | | | | | | | | |
|-------------------|------------|------------|-------------------|------------|-------------------|------------|------------|-------------------|------------|-------------------|------------|------------|-------------------|------------|-------------------|-----|
| | | Phe | | | gag Glu | | | | | | | Ala | | | | 197 |
| | | | | | gtg Val 60 | | | | | | Gly | | | | | 245 |
| | _ | | | | gac Asp | | _ | _ | | | | | | | | 293 |
| | | | | | cag Gln | | | | | | | | | _ | - | 341 |
| | | | | | tac Tyr | | | | | | | | | | | 389 |
| _ | | | - | _ | agt Ser | | | | | | _ | | | _ | _ | 437 |
| | | | _ | _ | ccc Pro 140 | | - | | | | | | | _ | | 485 |
| | | | | | gtc Val | | | | | | | | | | | 533 |
| - | | _ | | | gcc Ala | | | | | _ | _ | | | _ | | 581 |
| | | | | | tct Ser | | | | | | | | | | | 629 |
| | | | | | acc Thr | | | | | | | | | | | 677 |
| cac His 215 | tgg Trp | Tyr | Gln | Leu | tgt Cys 220 | Lys | gag Glu | Lys | Leu | ggg Gly 225 | Lys | cca Pro | ttg Leu | cct Pro | cca Pro 230 | 725 |
| | | | | | ttg Leu | | | | | | | | | | | 773 |
| gga Gly | tgt Cys | tat Tyr | gag Glu 250 | ttc Phe | aac Asn | aca Thr | gcc Ala | cag Gln 255 | ggc Gly | ttc Phe | cgg Arg | acc Thr | gtc Val 260 | ttg Leu | gaa Glu | 821 |
| | Val | | | | cag Gln | | | | | | | | | | | 869 |
| gac | ttt | caa | cac | cag | gag | gtc | tcc | aaa | tac | ctg | cac | aga | cag | ctc | aga | 917 |

| Asp | Phe 280 | Gln | His | Gln | Glu | Val 285 | Ser | Lys | Tyr | Leu | His 290 | - | Gln | Leu | Arg | |
|--------------|-----------------------------------|-----------|------------|-----------|------------|------------|-----------|-------------------|-----------|-----------|------------|-----------|------------|-----------|-----------|-------|
| | | | | | | | | cca Pro | | | | | | | | 965 |
| | | | | | | | | agg Arg | | | | | | | | 1013 |
| | | | | | | | | att Ile 335 | | | | | | | | 1061 |
| | | | | | | | | gtt Val | | | | | | | | 1109. |
| | | | | | tgt Cys | | | ctg Leu | tga | gca | cagc | agc . | acct | gccc | ag | 1159 |
| gaga | actgo | ctg (| gtcaq | gggg | ca tt | tgct | tgct | c tgo | ctgca | aggc | cca | tgac | cca (| gtga | gggagg | 1219 |
| gcc | ccaco | etg (| gcato | agad | et co | gtgo | cttc | t gai | gccl | gcc | agc | catg | ttt q | gacto | cctgtc | 1279 |
| caat | tcaca | agc (| cagco | ette | et ca | acaç | gatto | c aga | aagga | agag | gaa | agaa | cac a | acgc | tggtg | 1339 |
| tcca | atcto | gtc (| cacct | gtt | gg aa | iggtt | ctg | t ctç | gacaa | aagt | ctg | atca | aca a | ataa | accaca | 1399 |
| gcag | ggtgd | cg t | ca | | | | | | | | ٠ | | | | | 1412 |
| <211 <212 |)> 24 > 36 > PF S> Mi | 57 RT | ıscul | lus | | | | | | | | | | | | |
| |)> 24 Glu | | Gly | Leu 5 | Arg | Ser | Ile | Pro | Ala 10 | Trp | Thr | Leu | Asp | Lys 15 | Phe | |
| Ile | Glu | Asp | Tyr 20 | Leu | Leu | Pro | Asp | Thr 25 | Thr | Phe | Gly | Ala | Asp 30 | Val | Lyś | |
| Ser | Ala | Val 35 | Asn | Val | Val | Cys | Asp 40 | Phe | Leu | Lys | Glu | Arg 45 | Cys | Phe | Gln | |
| Gly | Ala 50 | Ala | His | Pro | Val | Arg 55 | Val | Ser | Lys | Val | Val 60 | Lys | Gly | Gly | Ser | |
| Ser 65 | Gly | Lys | Gly | Thr | Thr 70 | Leu | Lys · | Gly | Arg | Ser 75 | Asp | Ala | Asp | Leu | Val 80 | |
| Val | Phe | Leu | Asn | Asn 85 | Leu | Thr | Ser | Phe | Glu 90 | Asp | Gln | Leu | Asn | Arg 95 | Arg | |
| Gly | Glu | Phe | Ile 100 | Lys | Glu | Ile | Lys | Lys 105 | Gln | Leu | Tyr | Glu | Val 110 | Gln | His | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | |

Glu Arg Arg Phe Arg Val Lys Phe Glu Val Gln Ser Ser Trp Trp Pro 120 Asn Ala Arg Ser Leu Ser Phe Lys Leu Ser Ala Pro His Leu His Gln Glu Val Glu Phe Asp Val Leu Pro Ala Phe Asp Val Leu Gly His Val 155 Asn Thr Ser Ser Lys Pro Asp Pro Arg Ile Tyr Ala Ile Leu Ile Glu 165 170 Glu Cys Thr Ser Leu Gly Lys Asp Gly Glu Phe Ser Thr Cys Phe Thr 185 Glu Leu Gln Arg Asn Phe Leu Lys Gln Arg Pro Thr Lys Leu Lys Ser 200 Leu Ile Arg Leu Val Lys His Trp Tyr Gln Leu Cys Lys Glu Lys Leu 215 Gly Lys Pro Leu Pro Pro Gln Tyr Ala Leu Glu Leu Leu Thr Val Phe Ala Trp Glu Gln Gly Asn Gly Cys Tyr Glu Phe Asn Thr Ala Gln Gly 250 Phe Arg Thr Val Leu Glu Leu Val Ile Asn Tyr Gln His Leu Arg Ile Tyr Trp Thr Lys Tyr Tyr Asp Phe Gln His Gln Glu Val Ser Lys Tyr 280 Leu His Arg Gln Leu Arg Lys Ala Arg Pro Val Ile Leu Asp Pro Ala Asp Pro Thr Gly Asn Val Ala Gly Gly Asn Pro Glu Gly Trp Arg Arg

Leu Ala Glu Glu Ala Asp Val Trp Leu Trp Tyr Pro Cys Phe Ile Lys

Lys Asp Gly Ser Arg Val Ser Ser Trp Asp Val Pro Thr Val Val Pro

Val Pro Phe Glu Gln Val Glu Glu Asn Trp Thr Cys Ile Leu Leu 355 360 365

330

<210> 25

<211> 1413 <212> ADN <213> Mus musculus <220> <221> CDS

·<222> (36)..(1139)

<400> 25

| cca | ggct | ggg | agac | ccag | ga a | gctc | caga | c tt | | | | | | ctc Leu 5 | | 53 |
|-------------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|------------|-------------------|------------|------------|------------|-------------------|-------------------|-----|
| _ | | | - | Trp | - | _ | _ | _ | Phe | | | _ | | ctc Leu | | 101 |
| | | | Thr | | | | | | | | | | | gtc Val | | 149 |
| _ | - | Phe | _ | - | | _ | _ | | | | _ | _ | | cca Pro | | 197 |
| | - | | _ | | | _ | | | | | | | | acc Thr | | 245 |
| | | | | | | | | | | | | | | aat Asn 85 | | 293 |
| | _ | | | - | - | | | _ | | | | | | aag Lys | _ | 341 |
| | | | | | | | | | | | - | _ | | aga Arg | _ | 389 |
| _ | | | - | _ | - | | | | | | _ | | | ctg Leu | _ | 437 |
| | - | | - | - | | | _ | | _ | | | | | gat Asp | | 485 |
| | | | | | | | | | | | | | | aag Lys 165 | | 533 |
| | | | | | | | | | | | | | | ctg Leu | | 581 |
| | | | | | | | | | | | | | | aac Asn | | 629 |
| | | | | | | | | | | | | | | gtc Val | | 677 |
| cac His 215 | tgg Trp | tac Tyr | caa Gln | ctg Leu | tgt Cys 220 | aag Lys | gag Glu | aag Lys | ctg Leu | ggg Gly 225 | aag Lys | cca Pro | ttg Leu | cct Pro | cca Pro 230 | 725 |
| cag | tac | gcc | cta | gag | ttg | ctc | act | gtc | ttt | gcc | tgg | gaa | caa | ggg | aat | 773 |

| | _ | | _ | | | _ | | | | _ | | | | | | |
|-------------------|-------------------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|-------------------|------|
| G1r | ı Tyr | Ala | Leu | 235 | Leu | Leu | Thr | · Val | 240 | | Trp | Glu | Gln | Gly 245 | Asn | |
| gga Gly | tgt Cys | tat Tyr | gag Glu 250 | Phe | aac Asn | aca Thr | gcc Ala | Gln 255 | Gly | ttc Phe | cgg Arg | acc Thr | gtc Val 260 | ttg Leu | gaa Glu | 821 |
| ctg Leu | gtc Val | atc Ile 265 | Asn | tat Tyr | cag Gln | cat His | ctt Leu 270 | Arg | atc Ile | tac Tyr | tgg Trp | aca Thr 275 | aag Lys | tat Tyr | tat Tyr | 869 |
| gac Asp | ttt Phe 280 | caa Gln | cac His | cag Gln | gag Glu | gtc Val 285 | tcc Ser | aaa Lys | tac Tyr | ctg Leu | cac His 290 | aga Arg | cag Gln | ctc Leu | aga Arg | 917 |
| aaa Lys 295 | Ala | agg Arg | cct | gtg Val | atc Ile 300 | ctg Leu | gac Asp | cca Pro | gct Ala | gac Asp 305 | cca Pro | aca Thr | ggg | aat Asn | gtg Val 310 | 965 |
| gcc Ala | ggt Gly | GJ A aaa | aac Asn | cca Pro 315 | gag Glu | ggc Gly | tgg Trp | agg Arg | cgg Arg 320 | ttg Leu | gct Ala | gaa Glu | gag Glu | gct Ala 325 | gat Asp | 1013 |
| gtg Val | tgg Trp | cta Leu | tgg Trp 330 | tac Tyr | cca Pro | tgt Cys | ttt Phe | att Ile 335 | aaa Lys | aag Lys | gat Asp | ggt Gly | tcc Ser 340 | cga Arg | gtg Val | 1061 |
| agc Ser | tcc Ser | tgg Trp 345 | gat Asp | gtg Val | ccg Pro | acg Thr | gtg Val 350 | gtt Val | cct Pro | gta Val | cct Pro | ttt Phe 355 | gag Glu | cag Gln | gta Val | 1109 |
| gaa Glu | gag Glu 360 | aac Asn | tgg Trp | aca Thr | tgt Cys | atc Ile 365 | ctg Leu | ctg Leu | tga | gcac | agca | gc a | cctg | ccca | g | 1159 |
| gaga | actgo | tg g | rtcag | igggc | a tt | tgct | gcto | tgc | tgca | ggc | ccat | gacc | ca g | tgag | ggagg | 1219 |
| gccc | cacc | tg g | cato | agac | t cc | gtgc | ttct | . gat | gcct | gcc | agcc | atgt | tt g | actc | ctgtc | 1279 |
| caat | caca | gc c | agcc | ttcc | t ca | acag | atto | aga | agga | gag | gaaa | gaac | ac a | cgct | tggtg | 1339 |
| tcca | tctg | tc c | acct | gttg | ıg aa | ggtt | ctgt | ctg | acaa | agt | ctga | tcaa | ca a | taaa | ccaca | 1399 |
| gcag | gtgc | cc g | tca | | | | | | | | | | | | | 1413 |
| <211 <212 | > 26 > 36 > PR' > Mu | 7 T | scul | us | | | | | | | | | | | | |
| <400 Met 1 | | His : | Gly : | Leu 5 | Arg : | Ser : | Ile | Pro 1 | Ala 1 | Irp ' | Thr I | Leu A | Asp I | Lys I 15 | ?he | |
| Ile | Glu A | Asp (| Tyr 1 20 | Leu : | Leu 1 | Pro A | Asp ' | Thr : | Phr I | Phe (| Gly A | la A | sp V 30 | al I | ys | |
| Ser . | Ala V | /al / 35 | Asn V | /al ' | Val (| Cys A | Asp 1 | Phe I | Leu I | iys (| Glu A | rg C 45 | Cys P | he G | Sln | |

Gly Ala Ala His Pro Val Arg Val Ser Lys Val Val Lys Gly Gly Ser Ser Gly Lys Gly Thr Thr Leu Lys Gly Arg Ser Asp Ala Asp Leu Val · Val Phe Leu Asn Asn Leu Thr Ser Phe Glu Asp Gln Leu Asn Arg Arg Gly Glu Phe Ile Lys Glu Ile Lys Lys Gln Leu Tyr Glu Val Gln His Glu Arg Arg Phe Arg Val Lys Phe Glu Val Gln Ser Ser Trp Trp Pro Asn Ala Arg Ser Leu Ser Phe Lys Leu Ser Ala Pro His Leu His Gln 135 Glu Val Glu Phe Asp Val Leu Pro Ala Phe Asp Val Leu Gly His Val 150 Asn Thr Ser Ser Lys Pro Asp Pro Arg Ile Tyr Ala Ile Leu Ile Glu Glu Cys Thr Ser Leu Gly Lys Asp Gly Glu Phe Ser Thr Cys Phe Thr Glu Leu Gln Arg Asn Phe Leu Lys Gln Arg Pro Thr Lys Leu Lys Ser Leu Ile Arg Leu Val Lys His Trp Tyr Gln Leu Cys Lys Glu Lys Leu Gly Lys Pro Leu Pro Pro Gln Tyr Ala Leu Glu Leu Leu Thr Val Phe 235 Ala Trp Glu Gln Gly Asn Gly Cys Tyr Glu Phe Asn Thr Ala Gln Gly 250 Phe Arg Thr Val Leu Glu Leu Val Ile Asn Tyr Gln His Leu Arg Ile 265 Tyr Trp Thr Lys Tyr Tyr Asp Phe Gln His Gln Glu Val Ser Lys Tyr Leu His Arg Gln Leu Arg Lys Ala Arg Pro Val Ile Leu Asp Pro Ala Asp Pro Thr Gly Asn Val Ala Gly Gly Asn Pro Glu Gly Trp Arg Arg Leu Ala Glu Glu Ala Asp Val Trp Leu Trp Tyr Pro Cys Phe Ile Lys Lys Asp Gly Ser Arg Val Ser Ser Trp Asp Val Pro Thr Val Val Pro 345 Val Pro Phe Glu Gln Val Glu Glu Asn Trp Thr Cys Ile Leu Leu

| <210> 27 <211> 902 <212> ADN <213> Mus musculus | |
|---|-----|
| <220> <221> CDS <222> (36)(791) <400> 27 | |
| acctgctggc tgcagaggta aaagctggac ctagg atg gag cag gat ctg agg Met Glu Gln Asp Leu Arg 1 5 | 53 |
| agc atc ccg gcc tcg aag ctt gat aag ttc ata gag aac cat ctc ccg Ser Ile Pro Ala Ser Lys Leu Asp Lys Phe Ile Glu Asn His Leu Pro 10 15 20 | 101 |
| gac acc agc ttc tgt gct gac ctc aga gaa gtc ata gat gcc ctg tgt Asp Thr Ser Phe Cys Ala Asp Leu Arg Glu Val Ile Asp Ala Leu Cys 25 :30 35 | 149 |
| gct ctc ctg aag gac aga tcc ttc cgg ggc ccc gtc cgc cga atg agg Ala Leu Leu Lys Asp Arg Ser Phe Arg Gly Pro Val Arg Arg Met Arg 40 45 50 . | 197 |
| gcc tct aaa ggg gtc aag ggc aaa ggc acc gcg ctc aag ggc agg tca Ala Ser Lys Gly Val Lys Gly Lys Gly Thr Ala Leu Lys Gly Arg Ser 55 60 . 65 70 | 245 |
| gac gct gac ctg gtg gtg ttc ctt aac aat ctc acc agc ttt gag gat Asp Ala Asp Leu Val Val Phe Leu Asn Asn Leu Thr Ser Phe Glu Asp 75 80 85 | 293 |
| cag tta aac caa cag gga gtg ttg att aag gaa att aag aaa cag ctg Gln Leu Asn Gln Gln Gly Val Leu Ile Lys Glu Ile Lys Lys Gln Leu 90 95 100 | 341 |
| tgc gag gtt cag cat gag aga cgt tgt gga gtg aag ttt gag gtc cac Cys Glu Val Gln His Glu Arg Arg Cys Gly Val Lys Phe Glu Val His 105 110 115 | 389 |
| agt tta agg agt ccc aac tcc cgg gct ctg agc ttc aag ctg agc gcc Ser Leu Arg Ser Pro Asn Ser Arg Ala Leu Ser Phe Lys Leu Ser Ala 120 125 130 | 437 |
| ccc gac ctg ctg aag gag gtg aag ttt gat gtg ctg cca gcc tat gat Pro Asp Leu Leu Lys Glu Val Lys Phe Asp Val Leu Pro Ala Tyr Asp 135 140 145 150 | 485 |
| tta ctg gat cat ctt aac atc ctc aag aag cct aac caa caa ttc tac Leu Leu Asp His Leu Asn Ile Leu Lys Lys Pro Asn Gln Gln Phe Tyr 155 160 165 | 533 |
| gcc aat ctc atc agt ggc gta ccc gcc ggg aag gag ggc aag tta tcg Ala Asn Leu Ile Ser Gly Val Pro Ala Gly Lys Glu Gly Lys Leu Ser 170 175 180 | 581 |
| atc tgc ttt atg ggg ctt cag aag tac ttc ctg aac tgt cgc cca acc Ile Cys Phe Met Gly Leu Gln Lys Tyr Phe Leu Asn Cys Arg Pro Thr | 629 |

| | | 18 | 5 | | | | 19 | 0 | | | | 19 | 5 | | | |
|-------------------|------------------------------|--------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------|--------------|--------------------|--------------------|--------------------|--------------|----------------|--------------------|-----------------------|------------|
| aa Ly | g ct s Le 20 | u Ly | g cç s Ar | g Le | c at u Il | c cg e Ar 20 | g Le | g gt u Va | c ac | g ca r Hi | c tg s Tr 21 | р Ту | ıc ca 'r Gl | a ct n Le | g tgi u Cys | t 677 s |
| aaq Ly: 21: | s Gl | g aa u Ly | g ct s Le | g gg u Gl | g ga y As 22 | p Pr | g ct o Le | g cc u Pr | c cc o Pr | a ca o Gl 22 | п Ту | t gc r Al | c ct a Le | g ga u Gl | g cto u Leu 230 | 1 |
| cto Lev | ac ı Th | a ct r Le | c ga u As | t gc p Al 23 | a Tr | g ga p Gl | g ta u Ty | t gg r Gl | g ag y Se 24 | r Ar | a gt g Va | a ac l Th | t aa r Ly | a tt s Ph 24 | c aac e Asr 5 | : 773 |
| ac a | a gc | c ca a Gl | g gg n Gl 25 | y Ph | c tga | a aco | egtċ | ttgg | aac | tggt | cac | caag | taca | aa | | 821 |
| cag | gatte | caaa | tct | actg | gac'a | agtgt | atta | at ga | actt | tcaa | c ac | cagg | aggt | ctc | caaat | ac 881 |
| ctg | caca | agac | agc | tcaga | aaa a | a | | | | | | | | | | 902 |
| <21 <21 | 0> 2 1> 2 2> I 3> N | 251 | านระเ | ılus | | | | | | | | | | | | |
| | 0> 2 Glu | | ı Asp | Leu 5 | | Ser | · Ile | Pro | Ala 10 | | Lys | : Lev | ı Asp | Lys | Phe | |
| Ile | Glu | Asn | His 20 | Leu | Pro | Asp | Thr | Ser 25 | | Cys | Ala | Asp | Leu 30 | _ | r Glu | |
| Val | Ile | Asp 35 | Ala | Leu | Cys | Ala | Leu 40 | | Lys | Asp | Arg | Ser 45 | | Arg | Gly | |
| Pro | Val 50 | Arg | Arg | Met | Arg | Ala 55 | Ser | Lys | Gly | Val | Lys 60 | | Lys | Gly | Thr | |
| Ala 65 | Leu | Lys | Gly | Arg | Ser 70 | Asp | Ala | Asp | Leu | Val 75 | | Phe | Leu | Asn | Asn 80 | |
| Leu | Thr | Ser | Phe | Glu 85 | Asp | Gln | Leu | Asn | Gln 90 | Gln | Gly | Val | Leu | Ile 95 | Lys | |
| Glu | Ile | Lys | Lys 100 | Gln | Leu | Cys | Glu | Val 105 | Gln | His | Glu | Arg | Arg 110 | Суѕ | Gly | |
| Val | Lys | Phe 115 | Glu | Val | His | Ser | Leu 120 | Arg | Ser | Pro | Asn | Ser 125 | Arg | Ala | Leu | |
| Ser | Phe 130 | Lys | Leu | Ser | Ala | Pro 135 | Asp | Leu | Leu | Lys | Glu 140 | Val | Lys | Phe | Asp | |
| Val 145 | Leu | Pro | Ala | Tyr | Asp 150 | Leu | Leu | Asp | His | Leu 155 | Asn | Ile | Leu | Lys | Lys 160 | |
| Pro . | Asn | Gln | Gln | Phe 165 | Tyr | Ala | Asn | Leu | Ile 170 | Ser | Gly | Val | Pro | Ala 175 | Gly | |

Lys Glu Gly Lys Leu Ser Ile Cys Phe Met Gly Leu Gln Lys Tyr Phe

| Leu Asn Cys Arg Pro Thr Lys Leu Lys Arg Leu Ile Arg Leu Val Th 195 200 205 | r |
|---|-----------|
| His Trp Tyr Gln Leu Cys Lys Glu Lys Leu Gly Asp Pro Leu Pro Pro 210 215 220 | Þ |
| Gln Tyr Ala Leu Glu Leu Leu Thr Leu Asp Ala Trp Glu Tyr Gly Ser 225 230 235 240 | |
| Arg Val Thr Lys Phe Asn Thr Ala Gln Gly Phe 245 250 | |
| <210> 29 <211> 1322 <212> ADN <213> Homo sapiens <220> | |
| <221> CDS <222> (34)(1128) | |
| <400> 29 gaggcagttc tgttgccact ctctctcctg tca atg atg gat ctc aga aat ac Met Met Asp Leu Arg Asn Th 1 5 | c 54 r |
| cca gcc aaa tct ctg gac aag ttc att gaa gac tat ctc ttg cca gac Pro Ala Lys Ser Leu Asp Lys Phe Ile Glu Asp Tyr Leu Leu Pro Asp 10 15 20 | 102 |
| acg tgt ttc cgc atg caa atc aac cat gcc att gac atc atc tgt ggg Thr Cys Phe Arg Met Gln Ile Asn His Ala Ile Asp Ile Ile Cys Gly 25 30 35 | 150 |
| ttc ctg aag gaa agg tgc ttc cga ggt agc tcc tac cct gtg tgt gtg Phe Leu Lys Glu Arg Cys Phe Arg Gly Ser Ser Tyr Pro Val Cys Val 40 . 45 50 55 | 198 |
| tcc aag gtg gta aag ggt ggc tcc tca ggc aag ggc acc acc ctc aga Ser Lys Val Val Lys Gly Gly Ser Ser Gly Lys Gly Thr Thr Leu Arg 60 65 70 | 246 |
| ggc cga tct gac gct gac ctg gtt gtc ttc ctc agt cct ctc acc act Gly Arg Ser Asp Ala Asp Leu Val Val Phe Leu Ser Pro Leu Thr Thr 75 80 85 | 294 |
| ttt cag gat cag tta aat cgc cgg gga gag ttc atc cag gaa att agg Phe Gln Asp Gln Leu Asn Arg Arg Gly Glu Phe Ile Gln Glu Ile Arg 90 95 100 | 342 |
| aga cag ctg gaa gcc tgt caa aga gag aga gca ttt tcc gtg aag Ltt Arg Gln Leu Glu Ala Cys Gln Arg Glu Arg Ala Phe Ser Val Lys Phe 105 110 115 | 390 |
| gag gtc cag gct cca ege tgg ggc aac eec egt geg etc age ttc gta | 43,8 |

| Glu 120 | ı Val | l Gl | n Al | a Pr | o Ar 12 | g Trį 5 | o Gly | y As: | n Pr | o Ar 13 | | a Le | u Se | r Phe | e Val 135 | |
|-------------------|-------------------|-------------------|---------------------|---------------------|-------------------|-----------------------|-------------------|-------------------|---------------------|-------------------|-----------------------|---------------------|-------------------|-----------------------|---------------------|------|
| ctg Lev | agi Sei | t to | g ct r Le | c ca u Gl: 14 | n Le | c ggg u Gly | g gaç V Glı | g ggo ı Gl | g gte y Va 14 | l Gl | g tta u Pha | c gat | t gte | g cto l Leo 150 | g cct u Pro) | 486 |
| gcc Ala | Phe | ga: | t gc p Ala 15 | a Lei | ı Gl | t caç y Glr | tto Lev | g act Thi | c Gly | c ag y Se: | c tai | t aaa c Lys | e cci Pro |) Asr | ccc Pro | 534 |
| caa Gln | ato | tai Tyi | r Va. | c aaq l Lys | g cto s Lei | c ato ı Ile | gag Glu 175 | Gli | g tgo ı Cys | c acc | c gad r Asp | c cto Leu 180 | Glr | g aaa n Lys | gag Glu | 582 |
| ggc Gly | gag Glu 185 | Phe | tco Sei | acc Thr | tgo Cys | ttc Phe | Thr | gaa Glu | cta Lev | a caç ı Glr | g aga n Arg 195 | , Asp | ttc Phe | ctg Leu | aag Lys | 630 |
| cag Gln 200 | cgc Arg | Pro | acc Thr | aaç Lys | cto Lev 205 | aag Lys | agc Ser | cto | ato | cgc Arg 210 | j Leu | gtc Val | aag Lys | cac His | tgg Trp 215 | 678 |
| tac Tyr | caa Gln | aat Asn | tgt Cys | aag Lys 220 | Lys | aag Lys | ctt Leu | GJA GGG | aag Lys 225 | Leu | g cca Pro | cct Pro | cag Gln | tat Tyr 230 | gcc Ala | 726 |
| ctg Leu | gag Glu | ctc Leu | ctg Leu 235 | Thr | gtc Val | tat Tyr | gct Ala | tgg Trp 240 | gag Glu | cga Arg | ggg Gly | agc Ser | atg Met 245 | aaa Lys | aca Thr | 774 |
| cat His | ttc Phe | aac Asn 250 | aca Thr | gcc Ala | cag Gln | gga Gly | ttt Phe 255 | cgg Arg | acg Thr | gtc Val | ttg Leu | gaa Glu 260 | tta Leu | gtc Val | ata Ile | 822 |
| Asn | tac Tyr 265 | cag Gln | caa Gln | ctc Leu | tgc Cys | atc Ile 270 | tac Tyr | tgg Trp | aca Thr | aag Lys | tat Tyr 275 | tat Tyr | gac Asp | ttt Phe | aaa Lys | 870 |
| aac Asn 280 | ccc Pro | att Ile | att Ile | gaa Glu | aag Lys 285 | tac Tyr | ctg Leu | aga Arg | agg Arg | cag Gln 290 | ctc Leu | acg Thr | aaa Lys | ccc Pro | acg Thr 295 | 918 |
| cct Pro | gtg Val | atc Ile | ctg Leu | gac Asp 300 | ccg Pro | gcg Ala | gac Asp | cct Pro | aca Thr 305 | gga Gly | aac Asn | ttg Leu | ggt Gly | ggt Gly 310 | gga Gly | 966 |
| gac (Asp 1 | cca Pro | aag Lys | cgt Arg 315 | tgg Trp | agg Arg | cag Gln | Leu | gca Ala 320 | caa Gln | gag Glu | gct λla | Glu | gcc Ala 325 | tgg Trp | ctg Leu | 1014 |
| aat i Asn 1 | ľyr | cca Pro 330 | tgc Cys | ttt Phe | aag Lys | aat Asn | tgg Trp 335 | gat Asp | gly ggg | tcc Ser | Pro | gtg Val 340 | agc Ser | tcc Ser | tgg Trp | 1062 |
| att o Ile I | etg Leu : | ctg Leu | gtg Val | aga Arg | cct Pro | cct o Pro 7 350 | gct Ala : | tcc Ser | tcc Ser | Leu | cca Pro: | ttc : Phe : | atc Ile | cct (Pro 2 | gcc Ala | 1110 |
| cct c Pro I | tc d eu I | cat His | gaa Glu | gct Ala | tga | gacat | tataç | gc t | ggag | acca | t tc | tttc | caaa | | | 1158 |

ri E

.

| 360 | 36 | 5 | | | | |
|--|--------------|------------|------------|------------|------------|------|
| gaacttacct | cttgccaaag | gccatttata | ttcatatagt | gacaggctgt | gctccatatt | 1218 |
| ttacagtcat | tttggtcaca | atcgagggtt | tctggaattt | tcacatccct | tgtccagaat | 1278 |
| tcattcccct | aagagtaata ' | ataaataatc | tctaacacca | aaaa | | 1322 |
| <210> 30 <211> 364 <212> PRT <213> Homo | sapiens | | | | | |
| 400> 30 | | _ | , | | | |

Met Met Asp Leu Arg Asn Thr Pro Ala Lys Ser Leu Asp Lys Phe Ile

Glu Asp Tyr Leu Leu Pro Asp Thr Cys Phe Arg Met Gln Ile Asn His

Ala Ile Asp Ile Ile Cys Gly Phe Leu Lys Glu Arg Cys Phe Arg Gly

Ser Ser Tyr Pro Val Cys Val Ser Lys Val Val Lys Gly Gly Ser Ser

Gly Lys Gly Thr Thr Leu Arg Gly Arg Ser Asp Ala Asp Leu Val Val

Phe Leu Ser Pro Leu Thr Thr Phe Gln Asp Gln Leu Asn Arg Arg Gly

Glu Phe Ile Gln Glu Ile Arg Arg Gln Leu Glu Ala Cys Gln Arg Glu 105

Arg Ala Phe Ser Val Lys Phe Glu Val Gln Ala Pro Arg Trp Gly Asn

Pro Arg Ala Leu Ser Phe Val Leu Ser Ser Leu Gln Leu Gly Glu Gly

Val Glu Phe Asp Val Leu Pro Ala Phe Asp Ala Leu Gly Gln Leu Thr

Gly Ser Tyr Lys Pro Asn Pro Gln Ile Tyr Val Lys Leu Ile Glu Glu

Cys Thr Asp Leu Gln Lys Glu Gly Glu Phe Ser Thr Cys Phe Thr Glu 185

Leu Gln Arg Asp Phe Leu Lys Gln Arg Pro Thr Lys Leu Lys Ser Leu

Ile Arg Leu Val Lys His Trp Tyr Gln Asn Cys Lys Lys Leu Gly

Lys Leu Pro Pro Gln Tyr Ala Leu Glu Leu Leu Thr Val Tyr Ala Trp 235

Glu Arg Gly Ser Met Lys Thr His Phe Asn Thr Ala Gln Gly Phe Arg

```
245
                                      250
                                                          255
 Thr Val Leu Glu Leu Val Ile Asn Tyr Gln Gln Leu Cys Ile Tyr Trp
                                 265
 Thr Lys Tyr Tyr Asp Phe Lys Asn Pro Ile Ile Glu Lys Tyr Leu Arg
                                                  285
 Arg Gln Leu Thr Lys Pro Thr Pro Val Ile Leu Asp Pro Ala Asp Pro
                         295
 Thr Gly Asn Leu Gly Gly Gly Asp Pro Lys Arg Trp Arg Gln Leu Ala
 Gln Glu Ala Glu Ala Trp Leu Asn Tyr Pro Cys Phe Lys Asn Trp Asp
                                     330
 Gly Ser Pro Val Ser Ser Trp Ile Leu Leu Val Arg Pro Pro Ala Ser
 Ser Leu Pro Phe Ile Pro Ala Pro Leu His Glu Ala
 <210> 31
 <211> 450
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
<223> Description de la séquence artificielle:sonde
<400> 31
gtcagacgct gacctggtgg tgttccttaa caatctcacc agctttgagg atcagttaaa 60
ccgacgggga gagttcatca aggaaattaa gaaacagctg tacgaggttc agcatgagag 120
acgttttaga gtcaagtttg aggtccagag ttcatggtgg cccaacgccc ggtctctgag 180
cttcaagctg agegeeeec atetgeatea ggaggtggag tttgatgtge tgecageett 240
tgatgtcctg ggtcatgtta atacttccag caagcctgat cccagaatct atgccatcct 300
catcgaggaa tgtacctccc tggggaagga tggcgagttc tctacctgct tcacggagct 360
ccagcggaac ttcctgaagc agcgcccaac caagctgaag agtctcatcc gcctggtcaa 420
gcactggtac caactgtgta aggagaagct
<210> 32
<211> 497
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<223> Description de la séquence artificielle:sonde
<400> 32
acagtgcagg tgtgtgagcg tgtgtgtgcc catgacatgc gtgtgtgtct tcacggttca 60
actagatgca tttagtgagc acttactaca tatgctacat gattcagatg ttcagcagtg 120
gttagagcaa agcctaactg ctaggctttt tgatgcaagt tggattggga tccttccagg 180
tetettetta cacatacaca caagagaga ceettggttt ettetgeeca tgacccaaga 240
cagattctag coctgeceta tgacacagaa actatteeet gecacacatg gacatgaaca 300
ctgagactgt ggcctgtgct ctcaggtgcc cttgagtggc atcaacatgc aggctggggg 360
cccataggta tgatgaaaat aaaaggtacc tggaattttg acacatgtaa ctttgaaaca 420
```

gggtcattgg tagcaacgat cagctttatc acatttagtt aaatcacaat gattgtggtt 480 tcctttctga gacatga 497





RÉPUBLIQUE FRANÇAISE



2

2823224

RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche N° d'enregistrement national

FA 608784 FR 0104598

| | A PROPRIETE deposees avant le commencement de NOUSTRIELLE | | |
|--|---|---|--|
| DOCU | MENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS | Revendication(s) concernée(s) | Classement attribué à l'invention par l'INPI |
| Catégorie | Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes | | |
| A,D | SHELLAM G R ET AL: "Genetic control of host resistance to flavivirus infection in animals." REVUE SCIENTIFIQUE ET TECHNIQUE, OFFICE INTERNATIONAL DES EPIZOOTIES, vol. 17, no. 1, avril 1998 (1998-04), pages 231-248, XP001042370 | | C12Q1/68 C12N5/06 C12N5/10 C12N15/12 A61K31/708 A61K38/00 A01K67/027 |
| A | BONNEVIE-NIELSEN V ET AL: "Lymphocytic 2',5'-Oligoadenylate Synthetase Activity Increases prior to the Appearance of Neutralizing Antibodies and Immunoglobulin M and Immunoglobulin G antibodies after Primary and Secondary Immunization with Yellow Fever Vaccine." CLINICAL AND DIAGNOSTIC LABORATORY IMMUNOLOGY, vol. 2, no. 3, 1995, pages 302-306, XP001052856 | | |
| A | PAWLOTSKY J-M ET AL: "Activity of the interferon-induced 2',5'-oligoadenylate synthetase in patients with chronic hepatitis C." JOURNAL OF INTERFERON AND CYTOKINE RESEARCH, vol. 15, no. 10, 1995, pages 857-862, XP001052852 | | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (Int.CL.7) C12Q G01N C12N A01K |
| A | CASTELLI J ET AL: "The 2-5A system in viral infection and apoptosis." BIOMEDICINE & PHARMACOTHERAPY, vol. 52, no. 9, octobre 1998 (1998-10), pages 386-390, XP001042331 | | |
| | | | |
| | Date d'achèvement de la recherche 4 février 2002 | Tey | essier, B |
| X : par Y : par aut A : arri O : div | ATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS I : théorie ou princip E : document de bre à la date de dépô iculièrement pertinent à lui seul iculièrement pertinent en combinaison avec un e de dépôt ou qu'à e document de la même catégorie re-plan technologique luration non-écrite | pe à la base de l'in evet bénéficiant d' it et qui n'a été pu une date postérié ande raisons | ivention une date antérieure blié qu'à cette date |





RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE

N* d'enregistrement national

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FA 608784 FR 0104598

| 1 | NDUSTRIELLE GEPOSES EVER 10 COMM | | |
|---|--|---|---|
| DOCU | IMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTIN | Revendication concernée(s) | (s) Classement attribué à l'invention par l'INPI |
| Catégorie | Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes | | |
| Х | TRUVE E ET AL: "Transgenic potate expressing mammalian 2'-5' oligoad synthetase are protected from pota X infection under field conditions BIO/TECHNOLOGY, 1 septembre 1993 (1993-09-01), potate 1993 (| denylate ato virus s" | |
| Х | RUTHERFORD M N ET AL: "The muring synthetase locus: three distinct transcripts from two linked genes NUCLEIC ACIDS RESEARCH, vol. 19, no. 8, 1991, pages 1917-XP002189046 * le document en entier * | u | |
| X | DATABASE EMBL [en ligne] 9 mars 2001 (2001-03-09) "Homo sapiens 2',5'-oligoadenyla synthetase 1" Database accession no. BC000562 XP002189047 * le document en entier * | 6,7,17 | DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (Int.CL.7) |
| | Date d'achèvement d | • | Examinateur |
| 4 février 2002 | | | eyssier, B |
| X : par Y : par autr A : arri O : div | ticulièrement pertinent à lui seul ticulièrement pertinent en combinaison avec un e document de la même catégorie Dère-plan technologique Lutasion nou-érrite | théorie ou principe à la base d document de brevet bénéficial à la date de dépôt et qui n'a étie de dépôt ou qu'à une date pos : cité dans la demande cité pour d'autres raisons : membre de la même famille, c | nt d'une date antérieure é publié qu'à cette date férieure. |